

SINGLE CHAIN ANTIBODY AND UTILIZATION THEREOF

Publication number: WO2004009639 (A1)

Publication date: 2004-01-29

Inventor(s): ENDO YAETA [JP]; KAWASAKI TAKAYASU [JP];
SAWASAKI TATSUYA [JP] +

Applicant(s): ENDO YAETA [JP]; KAWASAKI TAKAYASU [JP];
SAWASAKI TATSUYA [JP] +

Classification:


- **international:** **C07K16/00; C07K16/12; C07K16/00; C07K16/12;** (IPC1-
7): C07K16/00; C07K19/00; C12N15/09; G01N33/53

- **European:** C07K16/00; C07K16/12A26C

Application number: WO2003JP09140 20030718

Priority number(s): JP20020210067 20020718

Also published as:

 EP1541588 (A1)
 EP1541588 (A4)
 US2006172344 (A1)
 JP4330532 (B2)
 CA2492996 (A1)

[more >>](#)

Cited documents:

 WO9504069 (A1)
 US5723584 (A)
 XP002971556 (A)
 XP004144926 (A)
 XP002215966 (A)

Abstract of WO 2004009639 (A1)

It is intended to provide a single chain antibody sustaining an activity of specifically binding to an antigen and a labeled single chain antibody composed of the single chain antibody and a label bonded thereto. More specifically, the labeled single chain antibody as described above can be produced by bonding a label to the linker moiety of the single chain antibody. This antibody is produced by using a wheat germ-origin cell free protein synthesis system in a less reductive state where a disulfide bond in a molecule can be maintained. Further, the antibody is bonded to a solid phase via the label to thereby produce an immobilized single chain antibody. Also, an antigen-antibody reaction is analyzed with the use of this immobilized single chain antibody.

.....
Data supplied from the *espacenet* database — Worldwide

(19) 世界知的所有権機関
国際事務局



(43) 国際公開日
2004 年1 月29 日 (29.01.2004)

PCT

(10) 国際公開番号
WO 2004/009639 A1

- (51) 国際特許分類⁷: C07K 16/00, 19/00, (74) 代理人: 庄司 隆 (SHOJI, Takashi); 〒101-0032 東京都千代田区岩本町 3 丁目 2 番 1 0 号 SN岩本町ビル 6 階 Tokyo (JP).
C12N 15/09, G01N 33/53
- (21) 国際出願番号: PCT/JP2003/009140
- (22) 国際出願日: 2003 年7 月18 日 (18.07.2003)
- (25) 国際出願の言語: 日本語
- (26) 国際公開の言語: 日本語
- (30) 優先権データ: (84) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- 特願2002-210067 2002 年7 月18 日 (18.07.2002) JP
- (71) 出願人 および
- (72) 発明者: 遠藤 弥重太 (ENDO, Yaeta) [JP/JP]; 〒791-8016 愛媛県 松山市 久万ノ台 4 7 8 番地 1 7 Ehime (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてののみ): 川崎 平康 (KAWASAKI, Takayasu) [JP/JP]; 〒790-0801 愛媛県 松山市 歩行町 1-13-9 アークレジデンス 歩行町 303 Ehime (JP). 澤崎 達也 (SAWASAKI, Tatsuya) [JP/JP]; 〒790-0811 愛媛県 松山市 本町 3-1-8-701 Ehime (JP).
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- 添付公開書類:
— 国際調査報告書
- 2 文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: SINGLE CHAIN ANTIBODY AND UTILIZATION THEREOF

(54) 発明の名称: 単鎖抗体およびその利用

(57) Abstract: It is intended to provide a single chain antibody sustaining an activity of specifically binding to an antigen and a labeled single chain antibody composed of the single chain antibody and a label bonded thereto. More specifically, the labeled single chain antibody as described above can be produced by bonding a label to the linker moiety of the single chain antibody. This antibody is produced by using a wheat germ-origin cell free protein synthesis system in a less reductive state where a disulfide bond in a molecule can be maintained. Further, the antibody is bonded to a solid phase via the label to thereby produce an immobilized single chain antibody. Also, an antigen-antibody reaction is analyzed with the use of this immobilized single chain antibody.

(57) 要約: 本発明は、抗原との特異的結合活性を保持したままの単鎖抗体及び該単鎖抗体に標識化物質を結合した標識化単鎖抗体を提供する。詳しくは、本発明の標識化単鎖抗体は、単鎖抗体のリンカー部分に標識化物質を結合することにより製造することができる。コムギ胚芽由来無細胞タンパク質合成系を用いて該抗体を製造し、分子内のジスルフィド結合が保持される低還元状態で行う。また、該抗体を標識化物質を介して固相に結合させることにより固相化単鎖抗体の製造及び該固相化単鎖抗体を用いた抗原抗体反応の解析方法を行う。

明細書

単鎖抗体およびその利用

本出願は、参照によりここに援用されるところの、日本特許出願番号
5 2002-210067 からの優先権を請求する。

技術分野

本発明は抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有する単
鎖抗体、及び該抗体のリンカー部分に標識化物質を有することを特徴とする標識
10 化単鎖抗体、並びにそれらの利用方法等に関する。

背景技術

単鎖抗体は、完全 I g G に比較して抗原結合領域のみからなる小さなサイズで
あるため、細胞に対する非特異的結合が軽減できる点が特徴である。単鎖抗体を
15 抗原抗体反応の解析に用いる場合、免疫反応を追跡する目的で抗体に種々の標識
をする方法が開発されている (Cloutier, S. M. et al., Mol.
Immunol., 37, 1067-1077 (2000))。抗体を標識する方
法としては、抗体の C 末または N 末にビオチン等をビオチンリガーゼにより結合
する方法 (Cloutier, S. M., et al., Mol. Immunol.,
20 37, 1067-1077 (2000)) などが提案されているが、該標識によ
り、抗体の抗原との結合活性を低下させる点などが問題であった。

また近年、細胞表面に存在する特異抗原を迅速にかつ多量に検出することなど
を目的として、このような抗体をチップやビーズなどに固相化する技術の開発も
目覚ましい (Mitchell, P., Nature Biotechnol
25 ogy, 20, 225-229 (2002))。具体的には、マイクロスポットティ
ング法、マイクロプリンティング法、化学修飾法等が用いられているが、これらは
いずれも抗体の抗原への結合活性の低下、高密度化の困難性などの点で問題があ

った。

一方、タンパク質の固相化基盤に共有結合するストレプトアビジン／ビオチンなどの特異的結合性を有する物質をリンカーとして結合させる方法も提案されている。しかし、該方法においても抗体をその抗原との結合性を保持させて固相

5 化した例はない。

発明の開示

本発明は、抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造の単鎖抗体が抗原との結合活性を保持した抗体であり、さらに該抗体を標識化した標識化単

10 鎖抗体並びにそれらを利用する方法を提供することを目的とする。また、抗体の抗原との結合性を保持したまま該抗体を固相化する方法、および該方法に用いるための標識化単鎖抗体並びに該標識化単鎖抗体を用いた抗原抗体反応の解析方法を提供することを目的とする。

本発明者らは、上記課題を解決するために鋭意研究を重ねた結果、抗体の重鎖

15 と軽鎖がリンカーを介して結合している単鎖抗体のリンカー部分にビオチンを結合させ、ストレプトアビジンを表面にコートした基盤に該単鎖抗体を接触させ、該抗体を基盤に結合した。このようにして製造した固相化単鎖抗体に抗原を接触させたところ、該抗体の抗原との結合性が非常に高く保持されていることを見出した。本発明はこれらの知見に基づいて成し遂げられたものである。

20 すなわち、本発明は、

1. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有することを特徴とする単鎖抗体又は該単鎖抗体のリンカー部分に標識化物質を担持することを特徴とする標識化単鎖抗体。
 2. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有する単鎖抗体又
- 25 は該単鎖抗体のリンカー部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該抗体の重鎖および軽鎖が可変領域であることを特徴とする単鎖抗体又は標識化単鎖抗体。

3. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

5 4. 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

5. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。

6. 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。

7. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。

8. 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。

9. 天然型の抗体と同等のK_d値を有し、コムギ胚芽を使った無細胞タンパク質翻訳系によって製造された前項1～8の何れかーに記載の単鎖抗体又は標識化

単鎖抗体。

10. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されていることを特徴とするDNA。

11. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、
5 リンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該抗体の重鎖および軽鎖が可変領域であることを特徴とするDNA。

12. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該リンカーをコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得
10 る塩基配列を含むことを特徴とするDNA。

13. 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該リンカーをコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むことを特徴とするDNA。

15 14. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該標識物質を結合し得る塩基配列が、ビオチンリガーゼにより認識されるアミノ酸配列をコードすることを特徴とするDNA。

20 15. 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該標識物質を結合し得る塩基配列が、ビオチンリガーゼにより認識されるアミノ酸配列をコードすることを特徴とするDNA。

25 16. 前項10～15のいずれかに記載のDNAを、標識化物質および特定の酵素の存在下でタンパク質合成系を用いて転写翻訳することを特徴とする標識化単鎖抗体の製造方法。

17. 前項10又は11のいずれかに記載のDNAをタンパク質合成系を用いて転写翻訳することを特徴とする単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法。

18. タンパク質合成系が、コムギ胚芽由来の無細胞タンパク質翻訳系であって、その翻訳反応液中の還元剤の濃度が、製造する単鎖抗体のジスルフィド結合が保持され、かつ無細胞タンパク質合成が可能な濃度であることを特徴とする前項16または17に記載の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法。

19. さらにジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素の存在下で行うことを特徴とする前項18に記載の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法。

20. コムギ胚芽由来の無細胞タンパク質翻訳系を使い前項19に記載の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法によって製造された天然型の抗体と同等のK_d値を有する単鎖抗体又は標識化単鎖抗体。

21. 抗体の標識化物質と特異的に結合する物質を表面に有する複数の領域に区画された基盤に、以下のいずれか1に記載の抗体を接触させることを特徴とする固相化単鎖抗体の製造方法。

15 1) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持することを特徴とする標識化単鎖抗体。

2) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該抗体の重鎖および軽鎖が可変領域であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

20 3) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

25 4) 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

5) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。

- 5 6) 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。

- 7) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。
- 10

- 8) 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。
- 15

- 2 2. 前項 2 1 に記載の固相化単鎖抗体の製造方法において、複数の領域に区画された基盤上で 2 種以上の異なる固相化単鎖抗体を固相化することを特徴とする固相化単鎖抗体の製造方法。
- 20

2 3. 標識化物質がビオチンであり、該標識化物質と特異的に結合する物質がストレプトアビジンであることを特徴とする前項 2 1 または 2 2 に記載の製造方法。

2 4. 前項 2 1 ~ 2 3 に記載の製造方法により調製される固相化単鎖抗体。

- 25 2 5. 前項 2 4 に記載の固相化単鎖抗体に被検物質を接触させ、該固相化単鎖抗体との結合性を解析することを特徴とする抗原抗体反応の解析方法。

2 6. 以下の工程を含む、抗原抗体反応の解析方法。

(1) 以下の要素の①又は②を含む、単鎖抗体のジスルフィド結合が保持される条件下において、標識化単鎖抗体を調製する工程、

① 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAを、特定の酵素の存在下でコムギ無細胞系タンパク質合成系を用いて転写翻訳し、標識化単鎖抗体を製造する工程、

② 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAを、特定の酵素の存在下でコムギ無細胞系タンパク質合成系を用いて転写翻訳し、標識化単鎖抗体を製造する工程、

(2) 以下の要素を含む、標識化単鎖抗体の標識化物質が固相化物質である場合における標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を調製する工程、

① 複数の領域に区画された基盤に標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を固定する工程、
② 前記①の基盤に固定されなかった標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を除去する工程、
③ 前記①又は②の工程の前後において、適宜基盤における非特異的吸着を除去する工程、

(3) 以下の要素を含む、標識化単鎖抗体の標識化物質が固相化物質である場合における固相化標識化単鎖抗体を調製する工程、

① 前記(1) ①又は②で調製した標識化単鎖抗体の標識化物質を(2)の標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を表面に有する複数の領域に区画された基盤に必要量を添加、接触させる工程、
② 前記①の基盤上の標識化単鎖抗体と特異的に結合する物質（アダプター物質

- ）に固定されなかった標識化単鎖抗体を除去する工程、
- ③前期②の工程に続いて、適宜基盤における非特異的吸着を除去する工程、
- (4) 以下の要素を含む、標識化物質がシグナル物質である場合における標識化単鎖抗体を調製する工程、
- 5 ①適宜、複数の領域に区画された基盤における非特異的吸着を除去する工程、
- ②前記(1)①又は②で調製した標識化単鎖抗体の標識化物質を基盤に必要量を添加させる工程、
- (5) 被検物質を前記(3)又は(4)に記載の各基盤に必要量添加し、標識化単鎖抗体と該被検物質との結合性を解析する工程、
- 10 (6)(5)の結合性結果をもとに、標識化単鎖抗体と被検物質との相互作用を質的又は量的に判定する工程。

27. 前項25又は26に記載の解析方法に使用される試薬を含む抗原抗体反応の測定用試薬キット。

を提供するものである。

15

図面の簡単な説明

図1は、本発明の単鎖抗体の翻訳鋳型の構造を示す図である。

図2は、ビオチンリガーゼによる単鎖抗体へのビオチンの結合度を示す電気泳動写真である。

- 20 図3は、本発明の標識化単鎖抗体の抗原への特異的結合度を示す図である。

図4は、本発明の標識化単鎖抗体と抗原との会合解離曲線を示す図である。

図5は、リンカー部分以外にビオチンを結合させた単鎖抗体と抗原との結合度を示す図である。

図6は、ポリヒスチジンペプチドをリンカー部分に有する単鎖抗体のニッケル

- 25 カラムへの結合度を示す図である。

発明を実施するための最良の形態

(1) 単鎖抗体及び標識化単鎖抗体

本発明に用いられる単鎖抗体は、抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して結合しており、かつ該抗体が特異的な結合親和性を有する抗原と結合する活性を有するものであれば如何なるものであってもよい。好ましくは、抗体の重鎖が単鎖
5 抗体分子のN末端に位置するものが用いられる。抗体は、特定の抗原を認識して結合する活性を有するモノクローナル抗体が好ましい。また、抗体の重鎖および軽鎖は、その全長を含む必要はなく、抗原を認識して特異的な親和結合性を有するに十分な部位であればよい。具体的には可変領域が好ましく用いられる。

リンカーは、抗体の重鎖および軽鎖が該リンカーを介して架橋するに十分な長さであり、さらに標識化物質を有するための構造を有するものであれば特に制限
10 はない。一般的には10～30アミノ酸からなるポリペプチドが好ましく用いられる。具体的な構造については、後述する標識化物質に応じて適宜選択することができる。

標識化物質としては、本発明の単鎖抗体を標識する目的で用いられるもの（以下、これを「シグナル物質」と称することがある）と、本発明の単鎖抗体を固相化
15 化する目的で用いられるもの（以下、これを「固相化物質」と称することがある）が好ましい。具体的には、シグナル物質としては、アミノ酸に結合し得る蛍光色素、例えばフルオレセイン系列、ローダミン系列、エオシン系列、NBD系列などや、光増感剤、例えば、メチレンブルーやローズベンガルなどや、あるいは、
20 核磁気共鳴スペクトル（NMR）において特異的シグナルを与える物質、例えばフッ素やリン原子を含むアミノ酸などが挙げられる。また、固相化物質としては、固相表面上に結合させた特定の物質（以下、これを「アダプター物質」と称することがある）と結合する物質であれば如何なるものであってもよい。固相化物質とアダプター物質の組み合わせとしては、例えば、ビオチン／アビジンおよびス
25 トレプトアビジンなどのビオチン結合タンパク質、マルトース／マルトース結合タンパク質、グアニンヌクレオチド／Gタンパク質、ポリヒスチジンペプチド／ニッケルあるいはコバルト等の金属イオン、グルタチオン－S－トランスフェラ

ーゼ／グルタチオン、DNA結合タンパク質／DNA、抗体／抗原分子（エピトープ）、カルモジュリン／カルモジュリン結合ペプチド、ATP結合タンパク質／ATP、あるいはエストラジオール受容体タンパク質／エストラジオール等の各種受容体タンパク質／そのリガンド等が挙げられる。これらは、いずれが固相

5 化物質でもアダプター物質でもよい。これらの中で、固相化物質がビオチンでアダプター物質がストレプトアビジン、または固相化物質がポリヒスチジンペプチドでアダプター物質がニッケル等が好ましく用いられる。

標識化物質は、そのリンカー部分への結合方法において特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質を用いることもできる。こ

10 のような物質としては、例えば、ビオチン等が挙げられる。標識物質としてビオチンを用いる場合、特定の酵素としてビオチンリガーゼが挙げられ、リンカーはビオチンリガーゼにより認識されるアミノ酸配列を有するもの等が挙げられる。

また、標識化物質は、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれている物質であってもよく、その具体例としては、ポリヒスチジンペプチドが挙げられる。

15 この場合には、リンカーにはポリヒスチジンペプチドを含むものが用いられる。

標識化物質のリンカー部分への結合、または組み込みは、用いるシグナル物質あるいは固相化物質とアダプター物質との性質に応じて、それ自体既知の方法により行うことができる。

20 （２）単鎖抗体及び標識化単鎖抗体の製造方法

本発明の単鎖抗体及び標識化単鎖抗体は、例えば以下の方法により製造される。

まず（i）目的のタンパク質またはその一部を抗原として認識するモノクローナル抗体を製造し、（i i）該モノクローナル抗体をコードするDNAを取得する。

さらにその重鎖および軽鎖をコードする配列を特定し、リンカーをコードする塩

25 基配列を挟んで連結する（以下、このDNA断片を「単鎖抗体ユニット」と称することがある）。（i i i）製造した単鎖抗体ユニットがコードするタンパク質をその構造が正しく保持される適当な方法で合成する。合成の際、あるいは合成後、

標識化物質をリンカー部分に結合する場合には、これを結合させる。これらの詳細な方法について以下に説明する。

(i) モノクローナル抗体の製造

本発明の単鎖抗体の抗原は特に制限はなく、免疫原性を有するものであれば如何なるものであってもよい。具体的には、例えば、サルモネラ糖鎖等が挙げられる。これらの抗原を特異的に認識するモノクローナル抗体の調製方法としては、通常用いられる公知の方法を用いることができ、抗原として用いられるポリペプチドについても、公知の方法に従って抗原性が高くエピトープ（抗原決定基）として適した配列を選択して用いることができる。エピトープの選択方法としては、
5 10 15 20 25 30 35 40 45 50 55 60 65 70 75 80 85 90 95 100 105 110 115 120 125 130 135 140 145 150 155 160 165 170 175 180 185 190 195 200 205 210 215 220 225 230 235 240 245 250 255 260 265 270 275 280 285 290 295 300 305 310 315 320 325 330 335 340 345 350 355 360 365 370 375 380 385 390 395 400 405 410 415 420 425 430 435 440 445 450 455 460 465 470 475 480 485 490 495 500 505 510 515 520 525 530 535 540 545 550 555 560 565 570 575 580 585 590 595 600 605 610 615 620 625 630 635 640 645 650 655 660 665 670 675 680 685 690 695 700 705 710 715 720 725 730 735 740 745 750 755 760 765 770 775 780 785 790 795 800 805 810 815 820 825 830 835 840 845 850 855 860 865 870 875 880 885 890 895 900 905 910 915 920 925 930 935 940 945 950 955 960 965 970 975 980 985 990 995 1000 1005 1010 1015 1020 1025 1030 1035 1040 1045 1050 1055 1060 1065 1070 1075 1080 1085 1090 1095 1100 1105 1110 1115 1120 1125 1130 1135 1140 1145 1150 1155 1160 1165 1170 1175 1180 1185 1190 1195 1200 1205 1210 1215 1220 1225 1230 1235 1240 1245 1250 1255 1260 1265 1270 1275 1280 1285 1290 1295 1300 1305 1310 1315 1320 1325 1330 1335 1340 1345 1350 1355 1360 1365 1370 1375 1380 1385 1390 1395 1400 1405 1410 1415 1420 1425 1430 1435 1440 1445 1450 1455 1460 1465 1470 1475 1480 1485 1490 1495 1500 1505 1510 1515 1520 1525 1530 1535 1540 1545 1550 1555 1560 1565 1570 1575 1580 1585 1590 1595 1600 1605 1610 1615 1620 1625 1630 1635 1640 1645 1650 1655 1660 1665 1670 1675 1680 1685 1690 1695 1700 1705 1710 1715 1720 1725 1730 1735 1740 1745 1750 1755 1760 1765 1770 1775 1780 1785 1790 1795 1800 1805 1810 1815 1820 1825 1830 1835 1840 1845 1850 1855 1860 1865 1870 1875 1880 1885 1890 1895 1900 1905 1910 1915 1920 1925 1930 1935 1940 1945 1950 1955 1960 1965 1970 1975 1980 1985 1990 1995 2000 2005 2010 2015 2020 2025 2030 2035 2040 2045 2050 2055 2060 2065 2070 2075 2080 2085 2090 2095 2100 2105 2110 2115 2120 2125 2130 2135 2140 2145 2150 2155 2160 2165 2170 2175 2180 2185 2190 2195 2200 2205 2210 2215 2220 2225 2230 2235 2240 2245 2250 2255 2260 2265 2270 2275 2280 2285 2290 2295 2300 2305 2310 2315 2320 2325 2330 2335 2340 2345 2350 2355 2360 2365 2370 2375 2380 2385 2390 2395 2400 2405 2410 2415 2420 2425 2430 2435 2440 2445 2450 2455 2460 2465 2470 2475 2480 2485 2490 2495 2500 2505 2510 2515 2520 2525 2530 2535 2540 2545 2550 2555 2560 2565 2570 2575 2580 2585 2590 2595 2600 2605 2610 2615 2620 2625 2630 2635 2640 2645 2650 2655 2660 2665 2670 2675 2680 2685 2690 2695 2700 2705 2710 2715 2720 2725 2730 2735 2740 2745 2750 2755 2760 2765 2770 2775 2780 2785 2790 2795 2800 2805 2810 2815 2820 2825 2830 2835 2840 2845 2850 2855 2860 2865 2870 2875 2880 2885 2890 2895 2900 2905 2910 2915 2920 2925 2930 2935 2940 2945 2950 2955 2960 2965 2970 2975 2980 2985 2990 2995 3000 3005 3010 3015 3020 3025 3030 3035 3040 3045 3050 3055 3060 3065 3070 3075 3080 3085 3090 3095 3100 3105 3110 3115 3120 3125 3130 3135 3140 3145 3150 3155 3160 3165 3170 3175 3180 3185 3190 3195 3200 3205 3210 3215 3220 3225 3230 3235 3240 3245 3250 3255 3260 3265 3270 3275 3280 3285 3290 3295 3300 3305 3310 3315 3320 3325 3330 3335 3340 3345 3350 3355 3360 3365 3370 3375 3380 3385 3390 3395 3400 3405 3410 3415 3420 3425 3430 3435 3440 3445 3450 3455 3460 3465 3470 3475 3480 3485 3490 3495 3500 3505 3510 3515 3520 3525 3530 3535 3540 3545 3550 3555 3560 3565 3570 3575 3580 3585 3590 3595 3600 3605 3610 3615 3620 3625 3630 3635 3640 3645 3650 3655 3660 3665 3670 3675 3680 3685 3690 3695 3700 3705 3710 3715 3720 3725 3730 3735 3740 3745 3750 3755 3760 3765 3770 3775 3780 3785 3790 3795 3800 3805 3810 3815 3820 3825 3830 3835 3840 3845 3850 3855 3860 3865 3870 3875 3880 3885 3890 3895 3900 3905 3910 3915 3920 3925 3930 3935 3940 3945 3950 3955 3960 3965 3970 3975 3980 3985 3990 3995 4000 4005 4010 4015 4020 4025 4030 4035 4040 4045 4050 4055 4060 4065 4070 4075 4080 4085 4090 4095 4100 4105 4110 4115 4120 4125 4130 4135 4140 4145 4150 4155 4160 4165 4170 4175 4180 4185 4190 4195 4200 4205 4210 4215 4220 4225 4230 4235 4240 4245 4250 4255 4260 4265 4270 4275 4280 4285 4290 4295 4300 4305 4310 4315 4320 4325 4330 4335 4340 4345 4350 4355 4360 4365 4370 4375 4380 4385 4390 4395 4400 4405 4410 4415 4420 4425 4430 4435 4440 4445 4450 4455 4460 4465 4470 4475 4480 4485 4490 4495 4500 4505 4510 4515 4520 4525 4530 4535 4540 4545 4550 4555 4560 4565 4570 4575 4580 4585 4590 4595 4600 4605 4610 4615 4620 4625 4630 4635 4640 4645 4650 4655 4660 4665 4670 4675 4680 4685 4690 4695 4700 4705 4710 4715 4720 4725 4730 4735 4740 4745 4750 4755 4760 4765 4770 4775 4780 4785 4790 4795 4800 4805 4810 4815 4820 4825 4830 4835 4840 4845 4850 4855 4860 4865 4870 4875 4880 4885 4890 4895 4900 4905 4910 4915 4920 4925 4930 4935 4940 4945 4950 4955 4960 4965 4970 4975 4980 4985 4990 4995 5000 5005 5010 5015 5020 5025 5030 5035 5040 5045 5050 5055 5060 5065 5070 5075 5080 5085 5090 5095 5100 5105 5110 5115 5120 5125 5130 5135 5140 5145 5150 5155 5160 5165 5170 5175 5180 5185 5190 5195 5200 5205 5210 5215 5220 5225 5230 5235 5240 5245 5250 5255 5260 5265 5270 5275 5280 5285 5290 5295 5300 5305 5310 5315 5320 5325 5330 5335 5340 5345 5350 5355 5360 5365 5370 5375 5380 5385 5390 5395 5400 5405 5410 5415 5420 5425 5430 5435 5440 5445 5450 5455 5460 5465 5470 5475 5480 5485 5490 5495 5500 5505 5510 5515 5520 5525 5530 5535 5540 5545 5550 5555 5560 5565 5570 5575 5580 5585 5590 5595 5600 5605 5610 5615 5620 5625 5630 5635 5640 5645 5650 5655 5660 5665 5670 5675 5680 5685 5690 5695 5700 5705 5710 5715 5720 5725 5730 5735 5740 5745 5750 5755 5760 5765 5770 5775 5780 5785 5790 5795 5800 5805 5810 5815 5820 5825 5830 5835 5840 5845 5850 5855 5860 5865 5870 5875 5880 5885 5890 5895 5900 5905 5910 5915 5920 5925 5930 5935 5940 5945 5950 5955 5960 5965 5970 5975 5980 5985 5990 5995 6000 6005 6010 6015 6020 6025 6030 6035 6040 6045 6050 6055 6060 6065 6070 6075 6080 6085 6090 6095 6100 6105 6110 6115 6120 6125 6130 6135 6140 6145 6150 6155 6160 6165 6170 6175 6180 6185 6190 6195 6200 6205 6210 6215 6220 6225 6230 6235 6240 6245 6250 6255 6260 6265 6270 6275 6280 6285 6290 6295 6300 6305 6310 6315 6320 6325 6330 6335 6340 6345 6350 6355 6360 6365 6370 6375 6380 6385 6390 6395 6400 6405 6410 6415 6420 6425 6430 6435 6440 6445 6450 6455 6460 6465 6470 6475 6480 6485 6490 6495 6500 6505 6510 6515 6520 6525 6530 6535 6540 6545 6550 6555 6560 6565 6570 6575 6580 6585 6590 6595 6600 6605 6610 6615 6620 6625 6630 6635 6640 6645 6650 6655 6660 6665 6670 6675 6680 6685 6690 6695 6700 6705 6710 6715 6720 6725 6730 6735 6740 6745 6750 6755 6760 6765 6770 6775 6780 6785 6790 6795 6800 6805 6810 6815 6820 6825 6830 6835 6840 6845 6850 6855 6860 6865 6870 6875 6880 6885 6890 6895 6900 6905 6910 6915 6920 6925 6930 6935 6940 6945 6950 6955 6960 6965 6970 6975 6980 6985 6990 6995 7000 7005 7010 7015 7020 7025 7030 7035 7040 7045 7050 7055 7060 7065 7070 7075 7080 7085 7090 7095 7100 7105 7110 7115 7120 7125 7130 7135 7140 7145 7150 7155 7160 7165 7170 7175 7180 7185 7190 7195 7200 7205 7210 7215 7220 7225 7230 7235 7240 7245 7250 7255 7260 7265 7270 7275 7280 7285 7290 7295 7300 7305 7310 7315 7320 7325 7330 7335 7340 7345 7350 7355 7360 7365 7370 7375 7380 7385 7390 7395 7400 7405 7410 7415 7420 7425 7430 7435 7440 7445 7450 7455 7460 7465 7470 7475 7480 7485 7490 7495 7500 7505 7510 7515 7520 7525 7530 7535 7540 7545 7550 7555 7560 7565 7570 7575 7580 7585 7590 7595 7600 7605 7610 7615 7620 7625 7630 7635 7640 7645 7650 7655 7660 7665 7670 7675 7680 7685 7690 7695 7700 7705 7710 7715 7720 7725 7730 7735 7740 7745 7750 7755 7760 7765 7770 7775 7780 7785 7790 7795 7800 7805 7810 7815 7820 7825 7830 7835 7840 7845 7850 7855 7860 7865 7870 7875 7880 7885 7890 7895 7900 7905 7910 7915 7920 7925 7930 7935 7940 7945 7950 7955 7960 7965 7970 7975 7980 7985 7990 7995 8000 8005 8010 8015 8020 8025 8030 8035 8040 8045 8050 8055 8060 8065 8070 8075 8080 8085 8090 8095 8100 8105 8110 8115 8120 8125 8130 8135 8140 8145 8150 8155 8160 8165 8170 8175 8180 8185 8190 8195 8200 8205 8210 8215 8220 8225 8230 8235 8240 8245 8250 8255 8260 8265 8270 8275 8280 8285 8290 8295 8300 8305 8310 8315 8320 8325 8330 8335 8340 8345 8350 8355 8360 8365 8370 8375 8380 8385 8390 8395 8400 8405 8410 8415 8420 8425 8430 8435 8440 8445 8450 8455 8460 8465 8470 8475 8480 8485 8490 8495 8500 8505 8510 8515 8520 8525 8530 8535 8540 8545 8550 8555 8560 8565 8570 8575 8580 8585 8590 8595 8600 8605 8610 8615 8620 8625 8630 8635 8640 8645 8650 8655 8660 8665 8670 8675 8680 8685 8690 8695 8700 8705 8710 8715 8720 8725 8730 8735 8740 8745 8750 8755 8760 8765 8770 8775 8780 8785 8790 8795 8800 8805 8810 8815 8820 8825 8830 8835 8840 8845 8850 8855 8860 8865 8870 8875 8880 8885 8890 8895 8900 8905 8910 8915 8920 8925 8930 8935 8940 8945 8950 8955 8960 8965 8970 8975 8980 8985 8990 8995 9000 9005 9010 9015 9020 9025 9030 9035 9040 9045 9050 9055 9060 9065 9070 9075 9080 9085 9090 9095 9100 9105 9110 9115 9120 9125 9130 9135 9140 9145 9150 9155 9160 9165 9170 9175 9180 9185 9190 9195 9200 9205 9210 9215 9220 9225 9230 9235 9240 9245 9250 9255 9260 9265 9270 9275 9280 9285 9290 9295 9300 9305 9310 9315 9320 9325 9330 9335 9340 9345 9350 9355 9360 9365 9370 9375 9380 9385 9390 9395 9400 9405 9410 9415 9420 9425 9430 9435 9440 9445 9450 9455 9460 9465 9470 9475 9480 9485 9490 9495 9500 9505 9510 9515 9520 9525 9530 9535 9540 9545 9550 9555 9560 9565 9570 9575 9580 9585 9590 9595 9600 9605 9610 9615 9620 9625 9630 9635 9640 9645 9650 9655 9660 9665 9670 9675 9680 9685 9690 9695 9700 9705 9710 9715 9720 9725 9730 9735 9740 9745 9750 9755 9760 9765 9770 9775 9780 9785 9790 9795 9800 9805 9810 9815 9820 9825 9830 9835 9840 9845 9850 9855 9860 9865 9870 9875 9880 9885 9890 9895 9900 9905 9910 9915 9920 9925 9930 9935 9940 9945 9950 9955 9960 9965 9970 9975 9980 9985 9990 9995 10000 10005 10010 10015 10020 10025 10030 10035 10040 10045 10050 10055 10060 10065 10070 10075 10080 10085 10090 10095 10100 10105 10110 10115 10120 10125 10130 10135 10140 10145 10150 10155 10160 10165 10170 10175 10180 10185 10190 10195 10200 10205 10210 10215 10220 10225 10230 10235 10240 10245 10250 10255 10260 10265 10270 10275 10280 10285 10290 10295 10300 10305 10310 10315 10320 10325 10330 10335 10340 10345 10350 10355 10360 10365 10370 10375 10380 10385 10390 10395 10400 10405 10410 10415 10420 10425 10430 10435 10440 10445 10450 10455 10460 10465 10470 10475 10480 10485 10490 10495 10500 10505 10510 10515 10520 10525 10530 10535 10540 10545 10550 10555 10560 10565 10570 10575 10580 10585 10590 10595 10600 10605 10610 10615 10620 10625 10630 10635 10640 10645 10650 10655 10660 10665 10670 10675 10680 10685 10690 10695 10700 10705 10710 10715 10720 10725 10730 10735 10740 10745 10750 10755 10760 10765 10770 10775 10780 10785 10790 10795 10800 10805 10810 10815 10820 10825 10830 10835 10840 10845 10850 10855 10860 10865 10870 10875 10880 10885 10890 10895 10900 10905 10910 10915 10920 10925 10930 10935 10940 10945 10950 10955 10960 10965 10970 10975 10980 10985 10990 10995 11000 11005 11010 11015 11020 11025 11030 11035 11040 11045 11050 11055 11060 11065 11070 11075 11080 11085 11090 11095 11100 11105 11110 11115 11120 11125 11130 11135 11140 11145 11150 11155 11160 11165 11170 11175 11180 11185 11190 11195 11200 11205 11210 11215 11220 11225 11230 11235 11240 11245 11250 11255 11260 11265 11270 11275 11280 11285 11290 11295 11300 11305 11310 11315 11320 11325 11330 11335 11340 11345 11350 11355 11360 11365 11370 11375 11380 11385 11390 11395 11400 11405 11410 11415 11420 11425 11430 11435 11440 11445 11450 11455 11460 11465 11470 11475 11480 11485 11490 11495 11500 11505 11510 11515 11520 11525 11530 11535 11540 11545 11550 11555 11560 11565 11570 11575 11580 11585 11590 11595 11600 11605 11610 11615 11620 11625 11630 11635 11640 11645 11650 11655 11660 11665 11670 11675 11680 11685 11690 11695 11700 11705 11710 11715 11720 11725 11730 11735 11740 11745 11750 11755 11760 11765 11770 11775 11780 11785 11790 11795 11800 11805 11810 11815 11820 11825 11830 11835 11840 11845 11850 11855 11860 11865 11870 11875 11880 1188

体的には、例えば、公知の方法に従い血清から抗体成分を精製した精製抗体を取得する方法等が挙げられる。また、該動物の脾臓細胞とミエローマ細胞とを用いて公知の方法に従って融合させたハイブリドーマを用いる (M i l s t e i n, e t a l., N a t u r e, 2 5 6, 4 9 5 (1 9 7 5)) ことによりモノクローナル抗体を製造することもできる。モノクローナル抗体は、例えば以下の方法により取得することができる。

まず、上記した抗原の免疫により抗体価の高まった動物から抗体産生細胞を取得する。抗体産生細胞は、形質細胞、及びその前駆細胞であるリンパ球であり、これは個体の何れから取得してもよいが、好ましくは脾臓、リンパ節、末梢血等から取得する。これらの細胞と融合させるミエローマとしては、一般的にはマウスから得られた株化細胞、例えば8-アザグアニン耐性マウス (B A L B / c 由来等) ミエローマ細胞株であるP 3 X 6 3 - A g 8 . 6 5 3 (A T C C : C R L - 1 5 8 0)、P 3 - N S 1 / 1 A g 4 . 1 (理研セルバンク : R C B 0 0 9 5) 等が好ましく用いられる。細胞の融合は、抗体産生細胞とミエローマ細胞を適当な割合で混合し、適当な細胞融合培地、例えばR P M I 1 6 4 0やイスコフ改変ダルベッコ培地 (I M D M)、あるいはダルベッコ改変イーグル培地 (D M E M) 等に、5 0 % ポリエチレングリコール (P E G) を溶解したもの等を用いることにより行うことができる。また電気融合法 (U. Z i m m e r m a n n, e t a l., N a t u r w i s s e n s c h a f t e n, 6 8, 5 7 7 (1 9 8 1)) に よっても行うことができる。

ハイブリドーマは、用いたミエローマ細胞株が8-アザグアニン耐性株であることを利用して適量のヒポキサンチン・アミノプテリン・チミジン (H A T) 液を含む正常培地 (H A T 培地) 中で5 % C O ₂、3 7 °C で適当時間培養することにより選択することができる。この選択方法は用いるミエローマ細胞株によって適宜選択して用いることができる。選択されたハイブリドーマが産生する抗体の抗体価を上記した方法により解析し、抗体価の高い抗体を産生するハイブリドーマを限界希釈法等により分離し、分離した融合細胞を適当な培地で培養して得ら

れる培養上清から硫酸分画、アフィニティクロマトグラフィー等の適当な方法により精製してモノクローナル抗体を得ることができる。また精製には市販のモノクローナル抗体精製キットを用いることもできる。さらには、免疫した動物と同系統の動物、またはヌードマウス等の腹腔内で上記で得られた抗体産生ハイブリドーマを増殖させることにより、本発明のモノクローナル抗体を大量に含む腹水を得ることもできる。

(i i) モノクローナル抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAの取得および単鎖抗体ユニットの作製

上記(i)で取得したモノクローナル抗体の重鎖(H鎖)および軽鎖(L鎖)をコードするDNAを取得する方法として、具体的には、該モノクローナル抗体を産生するハイブリドーマより得られる免疫グロブリンのH鎖、及びL鎖の一部、好ましくは可変領域(V領域)が有するアミノ酸配列の一部のアミノ酸配列を解析し、そのアミノ酸配列を基にこれをコードする遺伝子をクローニングする方法等が挙げられる。ここで、モノクローナル抗体のH鎖およびL鎖の可変領域とは、フレームワーク領域(FR)と超可変領域(CDR)よりなるものが好ましい。

かくして得られるH鎖およびL鎖の可変領域をコードするDNAとしては、例えば、サルモネラ菌のO₃抗原を認識する単鎖抗体のものとして、Anand, N. N., et al., J. Biol. Chem., 266, 21874-21879 (1991)に記載の配列からなるDNA等が挙げられる。

かくして得られるH鎖およびL鎖の可変領域をコードするDNAの間にリンカーをコードするDNAを挟んで両DNA断片を適当な方法で結合し、単鎖抗体ユニットを作製する。ここで、単鎖抗体ユニットは、単独でDNA断片として取得する必要はなく、後述する発現用ベクター等への挿入と同時に構築してもよい。リンカーをコードするDNAとしては、(1)に記載したリンカーをコードするDNAであれば何れのものでもよい。具体的に、例えば、ビオチンリガーゼにより認識されるアミノ酸配列(Peter J. Schatz (1993) Biotechnology, 11 (1138-1143)を含むリンカーをコード

するDNAが好ましく、配列番号1に示すもの等が挙げられる。また、標識化物質がリンカー部分の一部として組み込まれている例としては、ポリヒスチジンペプチドをコードする塩基配列を含むもの等が挙げられる。

リンカーをコードするDNAは通常用いられる方法を用いて作製することが
5 できるが、化学合成によって作製することが好ましい。

(i i i) 単鎖抗体の製造

かくして得られる単鎖抗体ユニットは、これを適当なプロモーターの制御下になるように連結し、宿主に導入するか、あるいは適当な方法で転写した後に無細胞タンパク質翻訳系を用いて、製造する単鎖抗体のジスルフィド結合が保持され
10 る条件で発現させることにより単鎖抗体を製造することができる。ここで、抗原との結合性の低い抗体は、それ自体既知の進化工学的手法を用いることによりさらに結合性の高い抗体として取得することもできる。

適当なプロモーターとは、用いる宿主、または転写に用いるRNA合成酵素により適宜選択することができる。具体的には、転写にSP6 RNA合成酵素を用いる場合には、SP6プロモーターを用いることが好ましい。また、無細胞タンパク質翻訳系では、プロモーターと単鎖抗体ユニットとの間に、翻訳活性を増強する塩基配列を挿入することが好ましい。翻訳活性を増強させる塩基配列として具体的には、真核生物においては、5' キャップ構造 (Shatkin, Cell, 9, 645- (1976))、コザック配列 (Kizak, Nucleic
20 Acid. Res., 12, 857- (1984)) 等があり、また原核生物においてはシャインダルガーノ配列等が知られている。更にはRNAウィルスの5' -非翻訳リーダー配列にも翻訳促進活性があることが見出されており (特許第2814433号公報)、これらの配列を用いてタンパク質合成を効率よく行う方法が開発されている (特開平10-146197号公報)。また、ランダム配列
25 についてそのポリソーム形成への影響を指標として翻訳エンハンス配列を選択する方法によって得られた配列も挙げられる (特願2001-396941明細書)。かくして製造されるDNAを以下、翻訳鋳型と称することがある。

翻訳鋳型の具体例としては、サルモネラ菌のO-抗原を認識するのものと、例えば図1に示す構造を有するものが挙げられる。

翻訳鋳型を導入する宿主としては、通常タンパク質の合成に用いられるものであって、単鎖抗体が有するジスルフィド結合が保持され得るコムギ胚芽由来の無細胞タンパク質合成系を用いる。これは、他の無細胞タンパク質合成系で製造した抗体では、抗原を認識するための立体構造を十分に保持できないために、低いK_d値しか示していない(ALEXANDER ZDANOV, et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, Vol 91, pp.6423-6427(1994)、C.Roger Mackenzie, et al., THE JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Vol 271, pp.1527-1533(1998))。本発明に用いられるコムギ胚芽由来細胞抽出液として具体的には、市販のものであるP R O T E I O STM (T O Y O B O社製)等が挙げられる。

また、分子内ジスルフィド結合を保持され、かつタンパク質が合成される反応液は、上記のコムギ胚芽由来無細胞翻訳系を行う反応液(以下、これを「弱還元型翻訳反応液」と称することがある)のタンパク質合成に必要な成分のうち、還元剤の濃度を調製することにより作製することができる。具体的な還元剤とその濃度としては、ジチオスレイトール(以下これを「D T T」と称することがある)を最終濃度20~70 μM、好ましくは30~50 μM、2-メルカプトエタノールを最終濃度0.1~0.2 mM、グルタチオン/酸化型グルタチオンの濃度が30~50 μM/1~5 μMの範囲等が挙げられる。

このような翻訳反応液中の還元剤濃度は、上記したものに限定されるものではなく、合成しようとするタンパク質により適宜変更することができる。還元剤の至適濃度範囲の選択法としては、特に制限はないが、例えば、ジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素の効果によって判断する方法を挙げることができる。具体的には、還元剤の濃度を様々にふった翻訳反応液を調製し、これらにジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素を添加して分子内にジスルフィド結合を有するタンパク質合成を行う。また、対照実験として同様の翻訳反応液にジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素を添加しないで同様のタンパク質合成を行う。こ

ここで合成されるタンパク質の可溶化成分を、例えば遠心分離等の方法により分離する。この可溶化成分が全体の50%（可溶化率50%）以上であり、またその可溶化成分がジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素の添加により増加した反応液が、該タンパク質の分子内ジスルフィド結合を保持したまま合成する反応液として適していると判断することができる。さらには、上記のジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素の効果によって選択された還元剤の濃度範囲のうち、合成されるタンパク質量の最も多い還元剤の濃度をさらに好ましい濃度範囲として選択することができる。

このような還元剤濃度を有する反応液の調整方法としては、還元剤を含まないコムギ胚芽由来無細胞タンパク質合成用細胞抽出液を調製し、これにコムギ胚芽由来無細胞タンパク質翻訳系に必要な成分とともに、上記の濃度範囲となるように還元剤を添加する方法や、コムギ胚芽由来無細胞タンパク質合成用細胞抽出液から上記の濃度範囲となるように還元剤を除去する方法等が用いられる。コムギ胚芽由来無細胞タンパク質合成用細胞抽出液はこれを抽出する際に高度の還元条件を必要とするため、抽出後にこの溶液から還元剤を取り除く方法がより簡便である。細胞抽出液から還元剤を取り除く方法としては、ゲルろ過用担体を用いる方法等が挙げられる。具体的には、例えば、セファデックスG-25カラムを予め還元剤を含まない適当な緩衝液で平衡化してから、これに細胞抽出液を通す方法等が挙げられる。

さらにこの細胞抽出液を凍結乾燥することにより凍結乾燥製剤とした後に、これに適当な緩衝液を添加して用いることもできる。凍結乾燥する場合、潮解性の物質の総濃度が60 mM以下にして行うことが好ましい。また、該細胞抽出液に上記の翻訳鑄型を添加してから凍結乾燥することもできる。

また、上記凍結乾燥製剤における、潮解性を示す物質（潮解性物質）は、凍結乾燥状態での保存安定性を低下させない含有量は、当該凍結乾燥製剤中に含有されるタンパク質1重量部に対して、0.01重量部以下が好ましく、特に0.005重量部以下が好ましい。なお、ここでいうタンパク質量は、吸光度（260, 280, 320

nm) を測定することにより算出されるものである。

以上のように還元剤濃度を調整された細胞抽出液を以下弱還元型翻訳反応液
ということがある。

また、弱還元型翻訳反応液にさらにジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素
5 を添加して翻訳反応を行えば、分子内のジスルフィド結合が保持されたタンパク
質を高効率で合成することができる。ジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素
としては、例えばタンパク質ジスルフィドイソメラーゼ等が挙げられる。これら
の酵素のコムギ胚芽由来無細胞翻訳系への添加量は、酵素の種類によって適宜選
択することができる。具体的には、コムギ胚芽から抽出した無細胞タンパク質合
10 成用細胞抽出液であって、還元剤としてDTTを20～70、好ましくは30～
50 μ M含有する翻訳反応液にタンパク質ジスルフィドイソメラーゼを添加す
る場合、最終濃度で0.01～10 μ Mの範囲、好ましくは0.5 μ Mとなるよ
うに添加する。また、添加の時期はジスルフィド結合が形成される効率から無細
胞翻訳反応開始前に添加しておくことが好ましい。

15 また、コムギ以外の植物種子由来の無細胞タンパク質翻訳系としては、オオム
ギ、イネ、コーン等のイネ科植物のものも挙げられる。しかし、このような無細
胞タンパク質翻訳系うち、特にコムギ胚芽抽出液を用いることが好ましく、この
細胞抽出液を用いる場合を例として、単鎖抗体の製造方法を詳細に説明する。

コムギ胚芽の選別法としては、例えばJ o h n s t o n, F. B. e t a l.,
20 N a t u r e, 179, 160-161 (1957) を用いることができ、また
胚芽からの細胞抽出液の作製方法としては、E r i c k s o n, A. H. e t a
l., M e t h. I n E n z y m o l., 96, 38-50 (1996) 等に記
載の方法を用いることができる。

本発明で好適に利用される調製方法により、コムギ胚芽抽出液を回収し、ゲル
25 ろ過等により精製することによりコムギ胚芽抽出液を得ることができる。ゲルろ
過としては、例えばセファデックスG-25カラム等のゲルろ過装置を用いて行
うことができる。ゲルろ過溶液中の各成分の組成・濃度はそれ自体既知であり、

無細胞タンパク合成用のコムギ胚芽抽出液の製造法に用いられるものを採用すればよい。ここで、セファデックスG-25カラムを平衡化するための溶液として、還元剤を含まないもの、具体的には、例えば、H E P E S - K O H、酢酸カリウム、酢酸マグネシウム、又はL型アミノ酸を含むものを用いることによれば、

5 抽出液中に含まれていた還元剤のうちの約97%が吸収される。具体的には、コムギ胚芽から還元剤としてD T Tを1 m M含む抽出液を用いて抽出を行った場合、最終的に約30 μ MのD T Tを含むコムギ胚芽抽出液を取得することができる。ただし、還元剤濃度を低下させたコムギ胚芽抽出液は凍結保存によりその活性が著しく低下するため、還元剤の除去工程は翻訳反応に用いる直前に行うこと

10 が好ましい。

ゲルろ過後の胚芽抽出液には、微生物、特に糸状菌（カビ）などの孢子が混入していることがあり、これら微生物を排除しておくことが好ましい。特に長期（1日以上）の無細胞タンパク質合成反応中に微生物の繁殖が見られることがあるので、これを阻止することは重要である。微生物の排除手段は特に限定されないが、

15 ろ過滅菌フィルターを用いるのが好ましい。フィルターのポアサイズとしては、混入の可能性のある微生物が除去可能なものであれば特に制限はないが、通常0.1～1マイクロメートル、好ましくは0.2～0.5マイクロメートルが適当である。ちなみに、小さな部類の枯草菌の孢子のサイズは0.5 μ m × 1 μ mであることから、0.20マイクロメートルのフィルター（例えばS a r t o r i u

20 s社製のM i n i s a r t T M等）を用いるのが孢子の除去にも有効である。ろ過に際して、まずポアサイズの大きめのフィルターでろ過し、次に混入の可能性のある微生物が除去可能であるポアサイズのフィルターを用いてろ過するのが好ましい。

このようにして得られた細胞抽出液は、原料細胞自身が含有する又は保持する

25 タンパク質合成機能を抑制する物質（トリチン、チオニン、リボヌクレアーゼ等の、m R N A、t R N A、翻訳タンパク質因子やリボソーム等に作用してその機能を抑制する物質）を含む胚乳がほぼ完全に除去され純化されている。ここで、

胚乳がほぼ完全に取り除かれ純化されているとは、リボソームが実質的に脱アデニン化されない程度まで胚乳部分を取り除いたコムギ胚芽抽出液のことであり、また、リボソームが実質的に脱アデニン化されない程度とは、リボソームの脱アデニン化率が7%未満、好ましくは1%以下になっていることをいう。

- 5 また、このような胚乳成分を取り除いた細胞抽出液は、低分子のタンパク質合成阻害物質（以下、これを「低分子合成阻害物質」と称することがある）を含有しているため、細胞抽出液の構成成分から、これら低分子合成阻害物質を分子量の違いにより分画排除することが好ましい。排除されるべき物質（低分子阻害物質）の分子量は、細胞抽出液中に含まれるタンパク質合成に必要な因子よりも小
- 10 さいものであればよい。具体的には、分子量50,000～14,000以下、好ましくは14,000以下のものが挙げられる。

低分子合成阻害物質の細胞抽出液からの排除方法としては、それ自体既知の通常用いられる方法が用いられるが、具体的には透析膜を介した透析による方法、ゲルろ過法、あるいは限外ろ過法等が挙げられる。このうち、透析による方法（透

15 析法）が、透析内液に対しての物質の供給のし易さ等の点において好ましい。以下、透析法を用いる場合を例に詳細に説明する。

透析に用いる透析膜としては、50,000～12,000の排除分子量を有するものが挙げられる、具体的には排除分子量12,000～14,000の再生セルロース膜（Viskase Sales, Chicago社製）や、排除

20 分子量50,000のスペクトラ／ポア6（SPECTRUM LABORATORIES INC., CA, USA製）等が好ましく用いられる。このような透析膜中に適当な量の上記細胞抽出液を入れ常法を用いて透析を行う。透析を行う時間は、30分～24時間程度が好ましい。

低分子合成阻害物質の排除を行う際、細胞抽出液に不溶性成分が生成される場合

25 には、これを阻害する（以下、これを「細胞抽出液の安定化」と称することがある）ことにより、最終的に得られる細胞抽出液（以下、これを「処理後細胞抽出液」と称することがある）のタンパク質合成活性が高まる。細胞抽出液の安定

化の具体的な方法としては、上記した低分子阻害物質の排除を行う際に、少なくとも高エネルギーリン酸化合物、例えばATPまたはGTP等を含む溶液で行う方法が挙げられる。高エネルギーリン酸化合物としては、ATPが好ましく用いられる。また、好ましくは、ATPとGTP、さらに好ましくはATP、GTP、及び20種類のアミノ酸を含む溶液で行う。

これらの成分（以下、これを「安定化成分」と称することがある）を含む溶液中で低分子阻害物質の排除を行う場合は、細胞抽出液に予め安定化成分を添加し、インキュベートした後、これを低分子阻害物質の排除工程に供してもよい。低分子合成阻害物質の排除に透析法を用いる場合は、細胞抽出液だけでなく透析外液にも安定化成分を添加して透析を行い低分子阻害物質の排除を行うこともできる。透析外液にも安定化成分を添加しておけば、透析中に安定化成分が分解されても常に新しい安定化成分が供給されるのでより好ましい。このことは、ゲルろ過法や限外ろ過法を用いる場合にも適用でき、それぞれの担体を安定化成分を含むろ過用緩衝液により平衡化した後に、安定化成分を含む細胞抽出液を供し、さらに上記緩衝液を添加しながらろ過を行うことにより同様の効果を得ることができる。

安定化成分の添加量、及び安定化処理時間としては、細胞抽出液の種類や調製方法により適宜選択することができる。これらの選択の方法としては、試験的に量及び種類をふった安定化成分を細胞抽出液に添加し、適当な時間の後に低分子阻害物質の排除工程を行い、取得された処理後細胞抽出液を遠心分離等の方法で可溶化成分と不溶化成分に分離し、そのうちの不溶性成分が少ないものを選択する方法が挙げられる。さらには、取得された処理後細胞抽出液を用いて無細胞タンパク質合成を行い、タンパク質合成活性の高いものを選択する方法も好ましい。また、上記の選択方法において、細胞抽出液と透析法を用いる場合、適当な安定化成分を透析外液にも添加し、これらを用いて透析を適当時間行った後、得られた細胞抽出液中の不溶性分量や、得られた細胞抽出液のタンパク質合成活性等により選択する方法も挙げられる。

このようにして選択された細胞抽出液の安定化条件の例として、具体的には、上記調製したコムギ胚芽抽出液で、透析法により低分子阻害物質の排除工程を行う場合においては、そのコムギ胚芽抽出液、及び透析外液中に、ATPを100 μ M \sim 0.5 mM、GTPを25 μ M \sim 1 mM、20種類のL型アミノ酸をそれぞれ25 μ M \sim 5 mM添加して30分 \sim 1時間以上の透析を行う方法等が挙げられる。透析を行う場合の温度は、タンパク質合成活性が失われず、かつ透析が可能な温度であれば如何なるものであってもよい。具体的には、最低温度としては、溶液が凍結しない温度で、通常 -10°C 、好ましくは -5°C 、最高温度としては透析に用いられる溶液に悪影響を与えない温度の限界である 40°C 、好ましくは 38°C である。

細胞抽出液への安定化成分の添加方法は、特に制限はなく、低分子阻害物質の排除工程の前に添加しこれを適当時間インキュベートして安定化を行った後、低分子合成阻害物質の排除工程を行ってもよいし、安定化成分を添加した細胞抽出液、及び／または安定化成分を添加した該排除工程に用いるための緩衝液を用いて低分子合成阻害物質の排除工程を行ってもよい。

上記した無細胞タンパク質合成用細胞抽出液は、これを上記に記載した範囲の還元剤の濃度範囲に調製し、無細胞タンパク質合成に必要なエネルギー源やアミノ酸、翻訳鋳型、あるいはtRNA等、またジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素を必要に応じて添加してそれぞれ選択されたそれ自体既知のシステム、または装置に投入し、タンパク質合成を行うことができる。タンパク質合成のためのシステムまたは装置としては、バッチ法(Pratt, J. M. et al., *Transcription and Translation*, Hames, 1979-209, B. D. & Higgins, S. J., eds, IRL Press, Oxford (1984))、アミノ酸、エネルギー源等を連続的に反応系に供給する連続式無細胞タンパク質合成システム(Spirin, A. S. et al., *Science*, 242, 1162-1164 (1988))、透析法(木川等、第21回日本分子生物学会、WID6)、あるいは重層法(Sawasa

ki, T., et al., FEBS Lett., 514, 102-105 (2002)) 等が挙げられる。

さらには、合成反応系に、鋳型のRNA、アミノ酸、エネルギー源等を必要時に供給し、合成物や分解物を必要時に排出する方法（特開2000-33367
5 3号公報：以下これを「不連続ゲルろ過法」と称することがある）等を用いることができる。

このうち、アミノ酸やエネルギー源の連続、または不連続供給系を使用することにより、反応を長時間維持させることができ、更なる効率化が可能となるが、弱還元型翻訳反応液を用いてタンパク質合成を行う場合は、バッチ法を用いる方
10 がタンパク質合成効率が高い傾向にあるため好ましい。また、上記に記載の方法によりコムギ胚芽抽出液を調製した場合にはtRNAを充分に含んでいるため通常これを添加する必要が無い。

バッチ法によりタンパク質合成を行う場合には、例えば翻訳鋳型を除いた合成反応液を必要に応じて適当時間ブレインキュベートした後に翻訳鋳型を添加し
15 てインキュベートすること等により行うことができる。合成反応液としては、翻訳反応液として、例えば、10～50mM HEPES-KOH (pH7.8)、55～120mM酢酸カリウム、1～5mM酢酸マグネシウム、0.1～0.6mMスペルミジン、各0.025～1mM L-アミノ酸、20～70μM、好ましくは30～50μMのDTT、1～1.5mM ATP、0.2～0.5m
20 M GTP、10～20mMクレアチンリン酸、0.5～1.0U/μl RNase inhibitor、0.01～10μMタンパク質ジスルフィドイソメラーゼ、及び24～75%コムギ胚芽抽出液を含むもの等が用いられる。

このような翻訳反応液を用いた場合ブレインキュベートは10～40℃で5～10分間、インキュベートは同じく10～40℃、好ましくは18～30℃、
25 さらに好ましくは20～26℃で行う。反応時間は、反応が停止するまでの時間であるが、バッチ法では通常10分～7時間程度である。(Pratt, J.M. et al., Transcription and Translation,

H a m e s , 1 7 9 - 2 0 9 , B . D . & H i g g i n s , S . J . , e d s ,
I R L P r e s s , O x f o r d (1 9 8 4) 参照)。

- 透析法によりタンパク質合成を行う場合には、合成反応液を透析内液とし、透析外液と物質移動が可能な透析膜によって隔離される装置を用いて、タンパク質
- 5 合成を行う (木川等、第 2 1 回日本分子生物学会、W I D 6 参照)。

重層法を用いてタンパク質合成を行う場合には、合成反応液を適当な容器に入れ、該溶液上に、上記透析法に記載した透析外液を界面を乱さないように重層することによりタンパク質合成を行う (S a w a s a k i , T . , e t a l . , F E B S L e t . , 5 1 4 , 1 0 2 - 1 0 5 (2 0 0 2)、特許公開番号 WO

- 10 02/24939 A1 参照)

- 不連続ゲルろ過法を用いてタンパク質合成を行う場合には、合成反応液により合成反応を行い、合成反応が停止した時点で、鋳型の RNA、アミノ酸、エネルギー源等を供給し、合成物や分解物を排出することによりタンパク質合成を行う。具体的には例えば、翻訳鋳型を除いた上記合成反応液を必要に応じて適当時間ブ
- 15 レインキュベートした後、翻訳鋳型を添加して、適当な容器に入れ反応を行う。容器としては、例えばマイクロプレート等が挙げられる。この反応下では、例えば容量の 4 8 % 容のコムギ胚芽抽出液を含む反応液の場合には反応 1 時間で合成反応は完全に停止する。このことは、アミノ酸のタンパク質への取りこみ測定やショ糖密度勾配遠心法によるポリリボソーム解析 (P r o c . N a t l . A c
- 20 a d . S c i . U S A . , 9 7 , 5 5 9 - 5 6 4 (2 0 0 0)) により確認することができる。合成反応の停止した上記反応溶液を、予め上記透析法に記載の透析外液と同様の組成の供給液により平衡化したゲルろ過カラムを通す。このろ過溶液を再度適当な反応温度に保温することにより、合成反応が再開し、タンパク質合成は数時間に渡って進行する。以下、この反応とゲルろ過操作を繰り返す。反
- 25 応温度、及び時間は用いるタンパク質合成系において適宜選択されるが、コムギ胚芽抽出液を用いた系においては 2 6 °C で約 1 時間ごとにゲルろ過を繰り返すのが好ましい。

このような無細胞タンパク質翻訳において、本発明の単鎖抗体に標識化物質を特定の酵素の存在下で結合させる場合には、標識化物質と、それをリンカー部分のポリペプチドに結合し得る酵素の存在下で上記した翻訳反応を行う。具体的には、標識化物質としてビオチンをリンカーに結合させる場合、リンカーに予め挿入したビオチンリガーゼに認識されるアミノ酸を認識してビオチンを結合させる酵素であるビオチンリガーゼ（A v i d i t y, L L C社製等）等の存在下で翻訳反応を行う。ビオチンおよびビオチンリガーゼの添加量は、市販製品（酵素）に添付されている説明書に記載の量が好ましい。

また、標識化物質をタンパク質合成の後に結合する場合には、翻訳反応終了後、翻訳反応液中の単鎖抗体のリンカー部分に、それぞれの標識化物質に適した方法により結合してもよいし、下記の方法で単鎖抗体を精製した後に、それぞれの標識化物質に適した方法により結合してもよい。

かくして得られた本発明の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体は、それ自体既知の方法により確認することができる。具体的には例えば、アミノ酸のタンパク質への取りこみ測定や、SDS-ポリアクリルアミド電気泳動による分離とクマシーブリリアントブルー（CBB）による染色、オートラジオグラフィー法（Endo, Y. et al., J. Biotech., 25, 221-230 (1992); Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 97, 559-564 (2000))等を用いることができる。

また、かくして得られる反応液には、目的の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体が高濃度に含まれているので、透析、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティクロマトグラフィー、ゲルろ過等のそれ自体既知の分離、精製法により、該反応液から目的の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体を容易に取得することができる。

25 (3) 標識化単鎖抗体の利用

本発明の標識化単鎖抗体は、抗原との結合性を解析することにより抗原抗体反応の解析方法に用いることができる。抗原抗体反応の解析方法は、以下の（I）

～(VI)工程を含むことによつて行える。

(I) 以下の要素の①又は②を含む、単鎖抗体のジスルフィド結合が保持される条件下において、標識化単鎖抗体を調製する工程、

① 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが
5 、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAを、特定の酵素の存在下でコムギ無細胞系タンパク質合成系を用いて転写翻訳し、標識化単鎖抗体を製造する工程、

② 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAを、特定の酵素の存在下でコムギ無細胞系タンパク質合成系を用いて転写翻訳し、標識化単鎖抗体を製造する工程、
10

(II) 以下の要素を含む、標識化単鎖抗体の標識化物質が固相化物質である場合
15 の、標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を調製する工程、

① 複数の領域に区画された基盤に標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を固定する工程、

② 前記①の基盤に固定されなかった標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に
20 結合する物質（アダプター物質）を除去する工程、

③前記①又は②の工程の前後において、適宜基盤における非特異的吸着を除去する工程、

(III) 以下の要素を含む、標識化物質が固相化物質である場合の固相化単鎖抗体を調製する工程、

①前記 (I) ①又は②で調製した標識化単鎖抗体を (II) に記載の標識化単鎖抗体と特異的に結合する物質（アダプター物質）を表面に有する複数の領域に区画された基盤に必要量を添加、接触させる工程、
25

②前記①の基盤上の標識化単鎖抗体と特異的に結合する物質（アダプター物質）に固定されなかった標識化単鎖抗体を除去する工程、

③ 前期②の工程に続いて、適宜基盤における非特異的吸着を除去する工程、

(IV) 以下の要素を含む、標識化物質がシグナル物質である場合の標識化単鎖抗

5 体を調製する工程、

①適宜、複数の領域に区画された基盤における非特異的吸着を除去する工程、

②前記 (I) ①又は②で調製した標識化単鎖抗体の標識化物質を基盤に必要量を添加させる工程、

(V) 被検物質を前記 (III) 又は (IV) に記載の各基盤に必要量添加し、標識化

10 単鎖抗体と該被検物質との結合性を解析する工程、

(VI) (V) の結合性結果をもとに、標識単鎖抗体と被検物質との相互作用を質的又は量的に判定する工程。

上記抗原抗体解析方法における、単鎖抗体のジスルフィド結合が保持される条件とは、標識化単鎖抗体を製造する工程において、製造される標識化単鎖抗体の

15 ジスルフィド結合が保持され得る条件であれば特に限定されない。具体的には

(i i i) 単鎖抗体の製造に記載の方法である、翻訳反応液中の還元剤濃度を調整することにより行える。また、アダプター物質及び標識化単鎖抗体を除去する方法とは、通常当業者が用いる洗浄用緩衝液を用いて基盤を数回洗浄することにより、基盤上から除去することである。また、基盤に固定されたアダプター物質

20 における非特異的吸着を除去する方法とは、通常当業者が用いるブッキング液等を基盤に満たし。その後、数回緩衝液で洗浄することにより行える。

単鎖抗体を固相化した場合には、非特異的吸着を減少させるために、当該分野において周知の方法を用いることができる。具体的には、ウシ血清アルブミン (BSA)、還元低脂肪乳、サケ精子DNA、ブタヘパリンなどを用いてアレイ固体

25 支持体をプレコーティングする方法を含む (Ausubel, et al., Short Protocols in Molecular Biology, 3rd. edition (1995))。

上記抗原抗体解析方法に用いる基盤としては、抗原抗体反応の解析方法あるいは装置に適したものをを用いることができる。具体的には、固相酵素免疫検定法 (Enzyme Linked Immunosorbent Assay (ELISA): Crowther, J. R., Methods in Molecular Biology, 42, (1995)) をにより解析する場合、通常ELISA法により用いられるプラスチック製のマイクロタイタープレートが好ましい。表面プラズモン共鳴法 (Cullen, D. C. et al., Biosciences, 3 (4), 211-225 (1987-88)) を用いる場合には、ガラス等の透明基盤上に金、銀、白金等の金属薄膜が構成されたものが好ましい。

10 また、エバネッセント場分子イメージング法 (Funatsu, T., et al., Nature, 374, 555-559 (1995)) を用いる場合には、ガラス等の透明体が好ましく、さらに好ましくは石英ガラス製のものが用いられる。蛍光イメージングアナライズ法を用いる場合には、通常タンパク質等を固定化するのに用いられるニトロセルロースメンブレンやナイロンメンブレン、ある

15 いはプラスチック製のマイクロタイタープレート等も用いることができる。また、複合糖質 (例えば、アガロースとセファロース)、アクリル樹脂 (例えば、ポリアクリルアミドとラテックスビーズ)、マグネットビーズ、シリコンウェハー等も基盤として用いることができる。

このような基盤へのアダプター物質の結合は、それ自体既知の通常使用される

20 方法を用いることができる。具体的には、ジアゾ法、ペプチド法 (酸アミド誘導体、カルボキシクロライド樹脂、無水マレイン酸誘導体、イノシアナート誘導体、臭化シアン活性化多糖体、セルロースカルボナート誘導体等を用いる方法、アルキル法、架橋試薬を用いる方法、Ugi反応による方法等が挙げられる。また、ガラス等の基盤を用いる場合には、物理的に吸着させる方法も用いられる。さら

25 には、ストレプトアビジン-マグネット (Promega社製) のように市販のものをを用いることもできる。

かくして得られた標識化単鎖抗体を、1つまたはそれ以上の既知抗原等の被検

物質を含む溶液と接触させ、抗原抗体反応を解析することにより、該抗原に対する結合特異性を有する抗体を同定することができる。この抗原はタンパク質であってもよいし、また有機化合物、炭水化物、核酸などであってもよい。これらは、単離されたものでもよいし、また、組換えまたは天然に存在するものであってもよい。使用される抗原の量は、約 $1 \sim 100 \text{ ng} / \mu\text{l}$ の範囲が好ましい。抗原抗体反応に要する時間は、通常 5 分間～24 時間の範囲であり、一般には 0.5～2 時間が好ましい。

抗原抗体反応の後、固相化単鎖抗体の場合は、該抗体を結合した固相を界面活性剤等を含む生化学的に用いられる緩衝液により洗浄する工程も付加することができる。緩衝液の組成および洗浄の回数等は抗原抗体反応の強さ等により適宜選択される。

また、上記抗原抗体反応の解析方法は、標識化物質が固相化物質である場合には、固相化単鎖抗体と抗原との結合性を解析し、標識化物質がシグナル物質である場合は、抗原との結合性を溶液中で解析することにより抗原抗体反応を解析することができる。

標識化単鎖抗体と被検物質との相互作用を量的又は質的に判定する方法は、それ自体既知の通常用いられる方法により行うことができる。具体的には、ELISA 法、表面プラズモン共鳴法、エバネッセント場分子イメージング法、蛍光イメージングアナライズ法、あるいは放射性同位体ラベルを用いた方法等も挙げられる。

抗原等の被検物質とは、抗原を含む可能性があればよい。具体的には、例えば、血液等の体液、細菌の細胞壁抽出物、タンパク質混合物等が挙げられる。

本発明の標識化単鎖抗体を用いた抗原抗体反応の解析方法及び該解析方法に試薬を含む抗原抗体反応の測定用試薬キットによれば、例えば、ヒトの自己抗体の有無や、がん細胞特異抗原等を解析、診断するツールとなることができる。

実施例

以下、実施例を挙げて本発明を詳細に説明するが、本発明の範囲はこれらの実施例により限定されるものではない。

実施例1 ビオチン化抗サルモネラ単鎖抗体の製造

5 (1) サルモネラ単鎖抗体、およびリンカーをコードするDNAの作製

本発明の単鎖抗体として、抗サルモネラ単鎖抗体を選択し、以下の実験を行った。該抗体は既にX線立体構造が解析され、糖鎖に対する分子認識が詳細に調べられている (Cygl er, M., et al., Science, 253, 442-445 (1991); Bundle, D. R. et al, Biochem
10 i s t r y, 33, 5172-5182 (1994))。サルモネラ細菌の細胞表層には、リポ多糖が存在し、抗サルモネラ抗体は、このリポ多糖の最も細胞外に位置するO-抗原に結合する (Anand, N. N., et al., Prote in Engin., 3, 541-546 (1990))。このO-抗原に対して特異的に結合する抗原認識部位であるVL鎖とVH鎖を特定のリンカーでつな
15 げた単鎖抗体を大腸菌で大量発現させた報告がある (Anand, N. N., et al., J. Biol. Chem., 266, 21874-21879 (1991))。単鎖抗体を活性な状態で合成するためには、VL鎖とVH鎖に1個ずつ存在するジスルフィド結合の形成が不可欠である (Zdanov, A. L. Y., et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA., 91, 64
20 23-6427 (1994))。ため、該単鎖抗体を本発明の方法の対象とした。

抗サルモネラ単鎖抗体をコードするDNAは、野生型のサルモネラO-抗原に対する単鎖抗体をコードするDNAを含むプラスミド (Anand, N. N., et al., J. Biol. Chem., 266, 21874-21879 (1991)) を鋳型として、配列番号2及び3に記載の塩基配列からなるプライマ
25 ーを用いてポリメラーゼチェインリアクション (PCR) を行った。取得されたDNA断片をpGEMT-easyベクター (Promega社製) に挿入した後、Bgl II及びNot Iで制限酵素処理した。得られたDNA断片を予め同

じ制限酵素で処理した p E U ベクターに挿入した。このプラスミドをテンプレートとして配列番号 4 及び 5 に記載の塩基配列からなるプライマーを用いて P C R を行い、ストップコドンを導入した。ここで作製したプラスミドを s c f v - p E U と称する。

- 5 次にリンカー部分にビオチンリガーゼの認識配列をコードする DNA 配列（配列番号 1）を挿入した DNA を作製した。まず、上記で作製したプラスミド s c f v - p E U を鋳型として、配列番号 6 及び 7 に記載の塩基配列からなるプライマーにより L A T a q （T A K A R A 社製）キットを用いて P C R を行った。P C R 反応液は、5 μ l 10 \times L A b u f f e r、5 μ l 25 mM 塩化マグネシウム、8 μ l 2.5 mM d N T P、各 1 μ l 20 μ M プライマー、
 10 0.1 ng 鋳型プラスミド / 50 μ l に調製し、94 $^{\circ}$ C 1 分 \times 1 サイクル、94 $^{\circ}$ C 45 秒 / 55 $^{\circ}$ C 1 分 / 72 $^{\circ}$ C 1 分 30 秒 \times 30 サイクル、72 $^{\circ}$ C 5 分の反応を行った。増幅された DNA 断片は、常法に従い、K O D T 4 p o l y m e r a s e （N E B 社製）により末端の平滑化を行ったのち、P o l y n u c l e o t i
 15 d e k i n a s e （N E B 社製）によるリン酸化後、L i g a t i o n H i g h （東洋紡社製）により S e l f L i g a t i o n を行い、環状のプラスミド（図 1：以下、これを「s c F v - b i o t i n - p E U」と称することがある）を作製した。

20 （2）弱還元型無細胞タンパク質合成用細胞抽出液の調製

- 北海道産チホクコムギ種子（未消毒）を 1 分間に 100 g の割合でミル（F r i t s c h 社製：R o t o r S p e e d m i l l p u l v e r i s e t t e 14 型）に添加し、回転数 8,000 r p m で種子を温和に粉砕した。篩いで発芽能を有する胚芽を含む画分（メッシュサイズ 0.7 ~ 1.00 mm）を回収
 25 した後、四塩化炭素とシクロヘキサンの混合液（容量比 = 四塩化炭素：シクロヘキサン = 2.4 : 1）を用いた浮選によって、発芽能を有する胚芽を含む浮上面分を回収し、室温乾燥によって有機溶媒を除去した後、室温送風によって混在す

る種皮等の不純物を除去して粗胚芽画分を得た。

次に、ベルト式色彩選別機 B L M-300K（製造元：株式会社安西製作所、
発売元：株式会社安西総業）を用いて、次の通り、色彩の違いを利用して粗胚芽
画分から胚芽を選別した。この色彩選別機は、粗胚芽画分に光を照射する手段、
5 粗胚芽画分からの反射光及び／又は透過光を検出する手段、検出値と基準値とを
比較する手段、基準値より外れたもの又は基準値内のものを選別排除する手段を
有する装置である。

色彩選別機のベージュ色のベルト上に粗胚芽画分を 1000 乃至 5000 粒
／ cm^2 となるように供給し、ベルト上の粗胚芽画分に蛍光灯で光を照射して反
10 射光を検出した。ベルトの搬送速度は、50 m／分とした。受光センサーとして、
モノクロの CCD ラインセンサー（2048 画素）を用いた。

まず、胚芽より色の黒い成分（種皮等）を排除するために、胚芽の輝度と種皮
の輝度の間に基準値を設定し、基準値から外れるものを吸引により取り除いた。
次いで、胚乳を選別するために、胚芽の輝度と胚乳の輝度の間に基準値を設定し、
15 基準値から外れるものを吸引により取り除いた。吸引は、搬送ベルト上方約 1 c
m 位置に設置した吸引ノズル 30 個（長さ 1 c m 当たり吸引ノズル 1 個並べたも
の）を用いて行った。

この方法を繰り返すことにより胚芽の純度（任意のサンプル 1 g 当たりに含ま
れる胚芽の重量割合）が 98% 以上になるまで胚芽を選別した。

20 得られたコムギ胚芽画分を 4℃ の蒸留水に懸濁し、超音波洗浄機を用いて洗浄
液が白濁しなくなるまで洗浄した。次いで、ノニデット（Nonidet：ナカ
ライ・テクトニクス社製）P40 の 0.5 容量% 溶液に懸濁し、超音波洗浄機を
用いて洗浄液が白濁しなくなるまで洗浄してコムギ胚芽を得、以下の操作を 4℃
で行った。

25 洗浄した胚芽湿重量に対して 2 倍容量の抽出溶媒（80 mM HEPES-K
OH（pH 7.8）、200 mM 酢酸カリウム、10 mM 酢酸マグネシウム、8
mM ジチオスレイトール、（各 0.6 mM の 20 種類の L 型アミノ酸を添加して

おいてもよい))を加え、ワーリングブレンダーを用い、5,000~20,000 rpmで30秒間ずつ3回の胚芽の限定破碎を行った。このホモジネートから、高速遠心機を用いた30,000×g、30分間の遠心により得られる遠心上清を再度同様な条件で遠心し、上清を取得した。本試料は、-80℃以下の長期保存で活性の低下は見られなかった。取得した上清をポアサイズが0.2 μMのフィルター(ニューステラディスク25:倉敷紡績社製)を通し、ろ過滅菌と混入微細塵芥の除去を行った。

次に、このろ液をあらかじめ溶液(40 mM HEPES-KOH (pH 7.8)、100 mM酢酸カリウム、5 mM酢酸マグネシウム、各0.3 mMの20種類L型アミノ酸混液(タンパク質の合成目的に応じて、アミノ酸を添加しなくてもよいし、標識アミノ酸であってもよい))で平衡化しておいたセファデックスG-25カラムでゲルろ過を行った。得られたろ液を、再度30,000×g、30分間の遠心し、回収した上清の濃度を、A260 nmが90~150 (A260/A280=1.4~1.6)に調整した後、下記の透析処理やタンパク質合成反応に用いるまで、-80℃以下で保存した。

(3) 弱還元型翻訳反応液を用いたタンパク質合成(翻訳時にビオチンおよびビオチンリガーゼを添加した場合)

上記(1)で取得された翻訳鋳型DNAについて、SP6 RNA polymerase (TOYOBO社製)を用いて転写を行った。反応液としては、80 mM HEPES-KOH (pH 7.6)、16 mM酢酸マグネシウム、2 mMスペルミジン、10 mM DTT、NTPs各2.5 mM、0.8 U/μl RNase inhibitor、50 μg/ml プラスミド、及び1.2 U/μl SP6 RNA polymerase/ddw 400 μlを用いた。37℃で2時間インキュベートした後、フェノール/クロロフォルム抽出、NICK column (Amersham Pharmacia社製)による精製を行い、エタノール沈殿後、沈殿を精製水35 μlに溶解した。

取得されたmRNAを用いて、翻訳反応を行った。翻訳反応液は、1.2 mM ATP、0.25 mM GTP、15 mMクレアチンリン酸、0.4 mMスペルミジン、29 mM HEPES-KOH (pH 7.6)、95 mM酢酸カリウム、2.7 mM酢酸マグネシウム、0.23 mM L型アミノ酸、0.58 U/ μ l RNase inhibitor (Promega社製)、4 nCi/ μ l ³⁵S-Met-Leu、7.5 μ g mRNA、0.5 μ M PDI、19.5 μ Mビオチン (ナカライ)、19.5 μ g/ μ l ビオチンライゲース (avidity社製)、および12 μ l コムギ胚芽抽出液で、反応は26℃で3時間バッチ法により行った。コントロールとして、ビオチンを添加しない翻訳反応も行った。

- 10 翻訳反応3時間後の反応液を15,000 rpm、10分間の遠心分離によって可溶化成分を分離し、残存する未反応のビオチンを50 mM Tris (pH 8.0) で平衡化したG-25 スピнкаラムにより除去した。スピнкаラムの溶出液、20 μ l を同量の50 mM Tris (pH 8.0) 緩衝液で希釈後、ストレプトアビジンマグネットビーズ (Promega社製) 5 μ l を添加し、室
- 15 温で穏やかに混合した。磁場によりマグネットビーズを回収した後、上清画分を取得し、SDS-PAGEにより分離した後、オートラジオグラフィにより抗サルモネラ単鎖抗体の量を測定した。この結果を図2のco-transl. biotinylationに示す。図からも明らかなように、ビオチン及びビオチンリガーゼの存在下で翻訳を行ったもの (図中: +biotin) は、ストレプ
- 20 トアビジンとの結合によってマグネットビーズについて回収されたものが多く、逆にビオチンを添加しないで行ったもの (-biotin) は、マグネットビーズに結合した抗体がほとんどないことが示された。このことから、上記した方法により抗サルモネラ単鎖抗体にビオチンが結合していることが明らかとなった。

- 25 (4) 弱還元型翻訳反応液を用いたタンパク質合成 (翻訳反応後にビオチンおよびビオチンリガーゼを添加した場合)

上記(1)～(3)に記載した抗サルモネラ単鎖抗体の製造方法と同様にして、

ビオチン及びビオチンリガーゼを翻訳反応開始から3時間後に添加した結果を図2の *post-transl. biotinylation* に示す。図から明らかなように、ビオチンを添加したもの(+)もしないもの(-)も、マグネットビーズについて除去されたビオチン化抗体量はほとんど無いことがわかった。

- 5 このことから、ビオチンリガーゼおよびビオチンの添加は、翻訳反応中に行うことが好ましいことがわかった。

実施例2 ビオチン化単鎖抗体の固相化及び抗原抗体反応の解析

(1) アルデヒド化サルモネラO-抗原の調製

- 10 リポポリサッカライド (SIGMA社製) 20mg ($2.8 \mu\text{mol}$) を 0.25M 水酸化ナトリウム水溶液 20 μl に溶解し、56℃にて1時間攪拌した。蒸留水に対して透析後、メタ過葉酸ナトリウム 200mg (0.8mmol) を添加し、遮光下にて5分間攪拌した。エチレングリコール 1ml をさらに添加して1時間攪拌した後、これを蒸留水に対して透析を行い、凍結乾燥によりアルデ
- 15 ヒド型サルモネラ糖鎖の粉末を得た。これを 0.2ml の 20mM ホウ酸ナトリウム緩衝液 pH 9.0 に溶解した (10mg/ml) に溶解した。アミノ化マグネットビーズ ($\text{NH}_2\text{-Mag}$: Polyscience社製) 0.1ml を 0.4ml の同緩衝液により3回洗浄、平衡化した後、上記アルデヒド型サルモネラ糖鎖の溶液に添加し、6時間室温にて反応を行った。マグネットビーズを同
- 20 緩衝液 0.4ml で3回洗浄した。糖鎖のマグネットビーズ上への固定化率は、上清に残存した糖鎖をフェノール/硫酸法で定量することにより求めた。ここで、該糖鎖のマグネットビーズへの結合率は40% ($0.13 \mu\text{mol}$ サルモネラ糖鎖 / $100 \mu\text{l}$ マグネットビーズ) であった。

- 25 (2) ビオチン化抗サルモネラ単鎖抗体とサルモネラ糖鎖との結合

実施例1に記載の方法によりビオチン化単鎖抗体を合成した後 (total $38 \mu\text{l}$)、10mM PBST (pH 8.0)、0.6mM CaCl_2 で平

平衡化したG-25 spin columnにより過剰のビオチンをゲルろ過した。そのタンパク質溶液40 μ lを予め0.6 mM CaCl_2 を含むコムギ胚芽抽出液25 μ lで洗浄しておいた10 μ lの上記(1)で作製した固相化サルモネラ抗原(Sal-Mag)と共に96 wellマイクロプレート上に添加した。15分間穏やかに混合した後、40 μ lの0.15 M NaCl / 10 mM PBST (pH 8.0)で4回洗浄し、最後に同量の0.1 M glycine-HCl (pH 2.4)で4回溶出を行った。初めの洗浄により抗原と結合しなかった単鎖抗体が溶出し、後の溶出により抗原と結合した単鎖抗体が溶出される。各フラクション(5 μ l)中のタンパク質量は、 ^{14}C カウントにより求めた。この結果を図3示す。ここには、ビオチン化単鎖抗体が抗原特異性を保持していることを確認する目的で、変異体G102Dを同様にビオチン化した場合の結合結果も示した。図から明らかなように、野生型(Wild type)の場合、pH酸性溶液で溶出される活性画分(n o. 6)は、全抗体量の5割近く存在するのに対し、変異型G102Dの場合、活性画分は全く存在せず、ほとんどがn o. 1の素通り画分に出ている。この結果は、ビオチン化単鎖抗体が、本来の抗原結合活性を保持していることを示すものであり、co-translationalなビオチン化は、抗原結合活性を全く損なうことなく進行することが支持された。

20 (3) 生体分子間相互作用解析装置(I assay)による解離平衡定数の測定

まず、ストレプトアビジン(0.1 mg/ml : ナカライ社製)をビオチンキュベット(Affinity Sensors社製)に固定化した(固定化量: 674 arc sec., 27.2 ng, 0.97 pMol)。次に、実施例1で調製したビオチン化単鎖抗体を、上記(2)の方法により固相化サルモネラ糖鎖抗原(Sal-Mag)を用いて精製した。 ^{14}C dpm値から換算して8.4 pMol / 50 μ lの精製ビオチン化単鎖抗体が得られた。この50 μ l分を上記キュベットに添加し、ストレプトアビジン上に固定化した(固定化量: 43

3. 6 a r c s e c . , 1 1 . 5 n g , 0 . 4 p m o l) 。 こ こ へ 、 様 々 な
濃度のサルモネラ糖鎖 (2 . 4 、 4 . 8 、 9 . 7 、 1 2 . 9 、 1 9 . 4 μ M)
を添加することにより、会合および解離曲線を測定した。この結果を図 4 に示し、
さらに該曲線から求めた解離平衡定数を表 1 に示す。また、表 1 には、同様の方
5 法で大腸菌生細胞を使用して合成した単鎖抗体による値 (M a c K e n z i e ,
C . R . e t a l . , J . B i o l . C h e m . , 2 7 1 , 1 5 2 7 - 1 5 3 3
(1 9 9 6)) も比較のため記載した。図 4 の r e s p o n s e 曲線から明らか
なように、ビオチン化単鎖抗体は、ストレプトアビジン上へ固定化でき、なおかつ
抗原を結合しうる機能を保持していることが示された。表 1 に示すように、こ
10 の曲線をもとに解離平衡定数 K_d を算出した結果、 $1 \times 10^{-7} \sim 10^{-8} M$ のオ
ーダーであることが判明した。この結果から、実施例 1 で調製し、ビオチンとス
トレプトアビジンの結合により固相化した単鎖抗体は、完全抗サルモネラ抗体 I
g G と同等の K_d 値を有することが明らかとなった。

表 1

抗体	K_D (M)	K_{diss} (S^{-1})	K_{ass} ($M^{-1} S^{-1}$) s
無細胞系	5.1×10^{-7}	0.8×10^{-2}	4.4×10^4
in vivo系	6.5×10^{-6}	3.1×10^{-1}	1.8×10^4
IgG	1.4×10^{-7}	1.2×10^{-2}	8.7×10^4

15

比較例 1 ビオチンの結合位置による固相化効率の検討

単鎖抗体への化学結合によるビオチンの付加

本方法は、続生化学実験講座、免疫生化学研究法 (日本生化学会、東京化学同
20 人 (1 9 8 6)) の抗体標識法に記載の方法を用いた。

実施例 1 に記載の方法で、翻訳反応時にビオチンリガーゼ及びビオチンを添加しないで合成した反応液を、15,000 rpm、10 分間の遠心を行い、上清を取得した。上清の可溶画分 25 μ l を同量の 1 M 炭酸水素ナトリウム溶液で希釈した後、G-25 セファデックスカラムにより緩衝液を交換し、1 μ l の NH
 5 S-biotin (N-hydroxysuccinimide-biotin、50 mg/ml DMSO) を添加した。これを 4°C で一晩反応させた後、以下に示すように抗原との結合性を解析した。

抗原との結合活性の解析

上記 (1) で調製した反応液 30 μ l を 10 mM PBST (pH 8.0)、
 10 0.6 mM CaCl_2 で平衡化した G-25 spin column により過剰のビオチンをゲルろ過した。そのタンパク質溶液 40 μ l を予め 0.6 mM CaCl_2 を含むコムギ胚芽抽出液 25 μ l で洗浄しておいた 10 μ l の上記
 実施例 2 (1) で作製した固相化サルモネラ糖鎖抗原 (Sal-Mag) と共に
 96 well マイクロプレート上に添加した。15 分間穏やかに混合した後、4
 15 0 μ l の 0.15 M NaCl / 10 mM PBST (pH 8.0) で 4 回洗浄し、最後に同量の 0.1 M glycine-HCl (pH 2.4) で 4 回溶出を行った。この結果を図 5 に示す。活性の保持した抗体であれば、後半の酸性緩衝液により溶出されるはずであるが、図から明らかなように、フラクション番号
 20 10 ~ 13 にはタンパク質の存在はみられず、1 番目の素通り画分に大半が存在した。このことは、上記の化学的方法で製造したビオチン化単鎖抗体は抗原結合活性を失っていることを示している。

実施例 3 ポリヒスチジンペプチドを挿入した単鎖抗体の製造および固相化

(1) ポリヒスチジンペプチドをリンカー部分に含む単鎖抗体の製造

25 実施例 1 (1) に記載の scfv-pEU を鋳型として、配列番号 8 および 9 に記載の塩基配列からなるプライマーにより LA taq (TAKARA 社製) キットを用いて PCR を行った。PCR 反応液は、5 μ l 10 \times LA buff

fer、5 μ l 25mM塩化マグネシウム、8 μ l 2.5mM dNTP、各1 μ l 20 μ Mプライマー、0.1ng 鋳型プラスミド/50 μ lに調製し、94℃1分×1サイクル、94℃45秒/55℃1分/72℃1分30秒×30サイクル、72℃5分の反応を行った。増幅されたDNA断片は、常法に従い、
 5 KOD T4 polymerase (NEB社製)により末端の平滑化を行ったのち、Polynucleotide kinase (NEB社製)によるリン酸化後、Ligation high (東洋紡社製)によりSelf Ligationを行い、環状のプラスミド(図1:以下、これを「scFV-pHIS-pEU」と称することがある)を作製した。

10 このプラスミドを鋳型として、実施例1(3)に記載の方法により転写し、mRNAを精製した後に、翻訳反応液中のDTTを200 μ Mのメルカプトエタノールに換えて翻訳反応を行った。翻訳反応3時間後の反応液を15,000rpm、10分間の遠心分離によって可溶化成分を分離し、過剰量のメルカプトエタノールを50mMリン酸緩衝液(pH7.0)、500mM NaCl、5% G
 15 lycerol (Binding buffer)で平衡化したG-25スピンカラムにより除去した。

スピンカラムの溶出液、20 μ lを同量のBinding bufferで希釈後、予めbinding buffer 150 μ lで6回洗浄したニッケルカラム(Metal affinity resin:TALON社製)200 μ
 20 l(50% resin)に80 μ l添加し、室温で1時間インキュベートした。

このカラムを150 μ lの50mMリン酸緩衝液(pH7.0)、500mM NaCl、5% Glycerol、6mM Imidazole (washing buffer)で4回洗浄し(図中w1~w4)、さらに150 μ lの50mMリン酸緩衝液(pH7.0)、500mM NaCl、150mM I
 25 mmidazole (elution buffer)で5回溶出(図中e1~e5)を行った。各フラクションに含まれる単鎖抗体の量は、14C dpm値により測定した。この結果を図6に示す。図中、Cは、カラムにかける前のタン

パク質含有液の全量中の ^{14}C d p m値を示す。グラフの横軸は、フラクション番号を示し、w 1～w 4は、w a s h i n g b u f f e rにより溶出されたフラクション中の、またe 1～e 5はe l u t i o n b u f f e rにより溶出されたフラクション中の ^{14}C d p m値を示す。E Tはe 1～e 5中の ^{14}C d p m値の合計を示す。

フラクション番号e 1～e 5は、ニッケルと特異的に結合するポリヒスチジンペプチドを含む単鎖抗体の存在を示している。図から明らかなように、全合成量の約50%近くの単鎖抗体は、ニッケルカラムにより精製できることがわかった。精製した単鎖抗体は、抗原結合活性を保持していることも実施例2に記載の方法により確認できた。この結果は、ポリヒスチジンペプチドをリンカー部分に組み込んだ単鎖抗体は、ニッケル固相上に活性を保持した状態で固定化しうることを示している。

産業上の利用可能性

15 本発明によれば、単鎖抗体又は標識化単鎖抗体であって、抗原との特異的結合活性を保持したものが提供される。該単鎖抗体によれば、標識化物質を介して固相に結合させることも可能であり、抗体チップ等を作製することができる。このような単鎖抗体は、分子内のジスルフィド結合が保持されるような無細胞タンパク質翻訳系により合成することにより、大腸菌のような生細胞内で合成された
20 ものに比べて抗原との特異的結合性が高いものが提供される。

請求の範囲

1. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有することを特徴とする単鎖抗体又は該単鎖抗体のリンカー部分に標識化物質を担持することを
- 5 特徴とする標識化単鎖抗体。
2. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有する単鎖抗体又は該単鎖抗体のリンカー部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該抗体の重鎖および軽鎖が可変領域であることを特徴とする単鎖抗体又は標識化単鎖抗体。
- 10 3. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。
4. 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有
- 15 し、かつリンカー部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。
5. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体
- 20 のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。
6. 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする
- 25 標識化単鎖抗体。
7. 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得

る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。

8. 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプ

5 チドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。

9. 天然型の抗体と同等のK_d値を有し、コムギ胚芽を使った無細胞タンパク質翻訳系によって製造された請求項1～8の何れかーに記載の単鎖抗体又は標識

10 化単鎖抗体。

10. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されていることを特徴とするDNA。

11. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該抗体の

15 重鎖および軽鎖が可変領域であることを特徴とするDNA。

12. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該リンカーをコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むことを特徴とするDNA。

20 13. 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするDNAが、リンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該リンカーをコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むことを特徴とするDNA。

14. 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAが、
25 翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、該標識物質を結合し得る塩基配列が、ビオチンリガーゼにより認識されるアミノ酸配列をコード

することを特徴とするDNA。

15 15. 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするDNAが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAにおいて、

5 該標識物質を結合し得る塩基配列が、ビオチンリガーゼにより認識されるアミノ酸配列をコードすることを特徴とするDNA。

16. 請求項10～15のいずれかに記載のDNAを、標識化物質および特定の酵素の存在下でタンパク質合成系を用いて転写翻訳することを特徴とする標識化単鎖抗体の製造方法。

10 17. 請求項10又は11に記載のDNAをタンパク質合成系を用いて転写翻訳することを特徴とする単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法。

18. タンパク質合成系が、コムギ胚芽由来の無細胞タンパク質翻訳系であって、その翻訳反応液中の還元剤の濃度が、製造する単鎖抗体のジスルフィド結合が保持され、かつ無細胞タンパク質合成が可能な濃度であることを特徴とする請求項

15 16または17に記載の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法。

19. さらにジスルフィド結合交換反応を触媒する酵素の存在下で行うことを特徴とする請求項18に記載の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法。

20. コムギ胚芽由来の無細胞タンパク質翻訳系を使い請求項19に記載の単鎖抗体又は標識化単鎖抗体の製造方法によって製造された天然型の抗体と同等の

20 K_d値を有する単鎖抗体又は標識化単鎖抗体。

21. 抗体の標識化物質と特異的に結合する物質を表面に有する複数の領域に区画された基盤に、以下のいずれか1に記載の抗体を接触させることを特徴とする固相化単鎖抗体の製造方法。

1) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカ

25 一部分に標識化物質を担持することを特徴とする標識化単鎖抗体。

2) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカ一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該抗体の重鎖および軽

鎖が可変領域であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

3) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質である

5 ことを特徴とする標識化単鎖抗体。

4) 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る物質であることを特徴とする標識化単鎖抗体。

10 5) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。

6) 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質が、抗体のリンカー部分の一部として組み込まれていることを特徴とする標識化単鎖抗体。

7) 抗体の重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。

8) 抗体の可変領域である重鎖および軽鎖がリンカーを介して架橋する構造を有し、かつリンカー一部分に、特定の酵素の存在下で抗体のリンカー部分のポリペプチドに結合し得る標識化物質を担持する標識化単鎖抗体において、該標識化物質がビオチンであり、該酵素がビオチンリガーゼであることを特徴とする標識化単鎖抗体。

22. 請求項 21 に記載の固相化単鎖抗体の製造方法において、複数の領域に区

画された基盤上で２種以上の異なる固相化単鎖抗体を固相化することを特徴とする固相化単鎖抗体の製造方法。

２３．標識化物質がビオチンであり、該標識化物質と特異的に結合する物質がストレプトアビジンであることを特徴とする請求項２１または２２に記載の製造方法。

２４．請求項２１～２３に記載の製造方法により調製される固相化単鎖抗体。

２５．請求項２４に記載の固相化単鎖抗体に被検物質を接触させ、該固相化単鎖抗体との結合性を解析することを特徴とする抗原抗体反応の解析方法。

２６．以下の工程を含む、抗原抗体反応の解析方法。

１０ （１）以下の要素の①又は②を含む、単鎖抗体のジスルフィド結合が保持される条件下において、標識化単鎖抗体を調製する工程、

① 特定抗原への結合性を有する抗体の重鎖および軽鎖をコードするＤＮＡが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするＤＮＡを介して連結されているＤＮＡを、特定の酵素の存在下でコムギ無細胞系タンパク質合成系を用いて転写翻訳し、標識化単鎖抗体を製造する工程、

② 特定抗原への結合性を有する抗体の可変領域である重鎖および軽鎖をコードするＤＮＡが、翻訳後に特定の酵素の存在下で標識化物質を結合し得る塩基配列を含むリンカーをコードするＤＮＡを介して連結されているＤＮＡを、特定の酵素の存在下でコムギ無細胞系タンパク質合成系を用いて転写翻訳し、標識化単鎖抗体を製造する工程、

（２）以下の要素を含む、標識化単鎖抗体の標識化物質が固相化物質である場合における標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を調製する工程、

２５ ①複数の領域に区画された基盤に標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を固定する工程、

②前記①の基盤に固定されなかった標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結

合する物質（アダプター物質）を除去する工程、

③前記①又は②の工程の前後において、適宜基盤における非特異的吸着を除去する工程、

（３）以下の要素を含む、標識化単鎖抗体の標識化物質が固相化物質である場合
5 における固相化標識化単鎖抗体を調製する工程、

①前記（１）①又は②で調製した標識化単鎖抗体の標識化物質を（２）の標識化単鎖抗体の標識化物質と特異的に結合する物質（アダプター物質）を表面に有する複数の領域に区画された基盤に必要量を添加、接触させる工程、

②前記①の基盤上の標識化単鎖抗体と特異的に結合する物質（アダプター物質
10 ）に固定されなかった標識化単鎖抗体を除去する工程、

③前期②の工程に続いて、適宜基盤における非特異的吸着を除去する工程、

（４）以下の要素を含む、標識化物質がシグナル物質である場合における標識化単鎖抗体を調製する工程、

①適宜、複数の領域に区画された基盤における非特異的吸着を除去する工程、

②前記（１）①又は②で調製した標識化単鎖抗体の標識化物質を基盤に必要量を添加させる工程、
15

（５）被検物質を前記（３）又は（４）に記載の各基盤に必要量添加し、標識化単鎖抗体と該被検物質との結合性を解析する工程、

（６）（５）の結合性結果をもとに、標識化単鎖抗体と被検物質との相互作用を
20 質的又は量的に判定する工程。

２７．請求項２５又は２６に記載の解析方法に使用される試薬を含む抗原抗体反応の測定用試薬キット。

図面

図 1

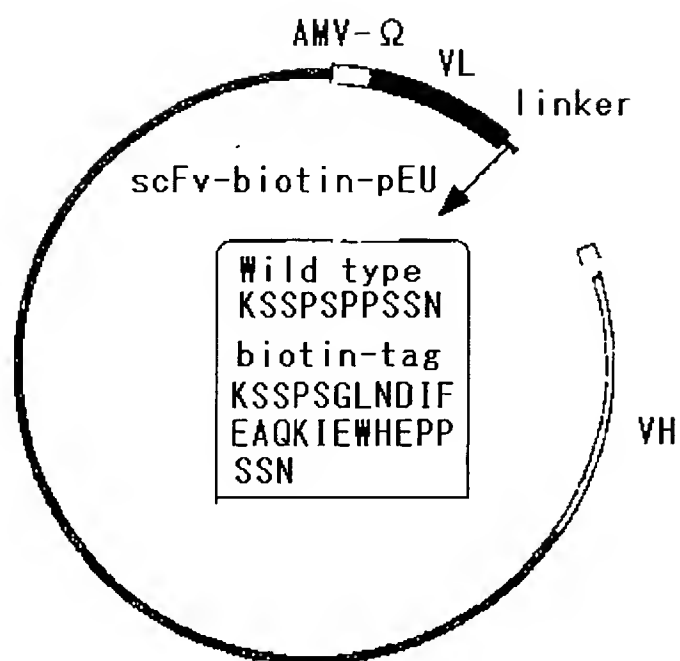
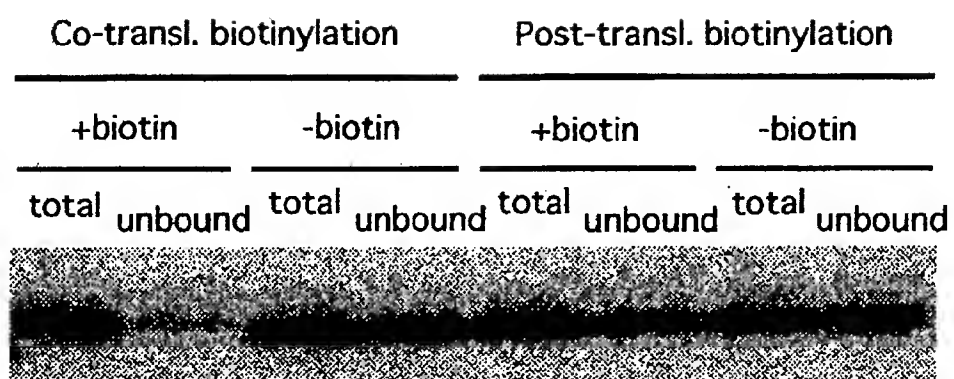


図 2



3

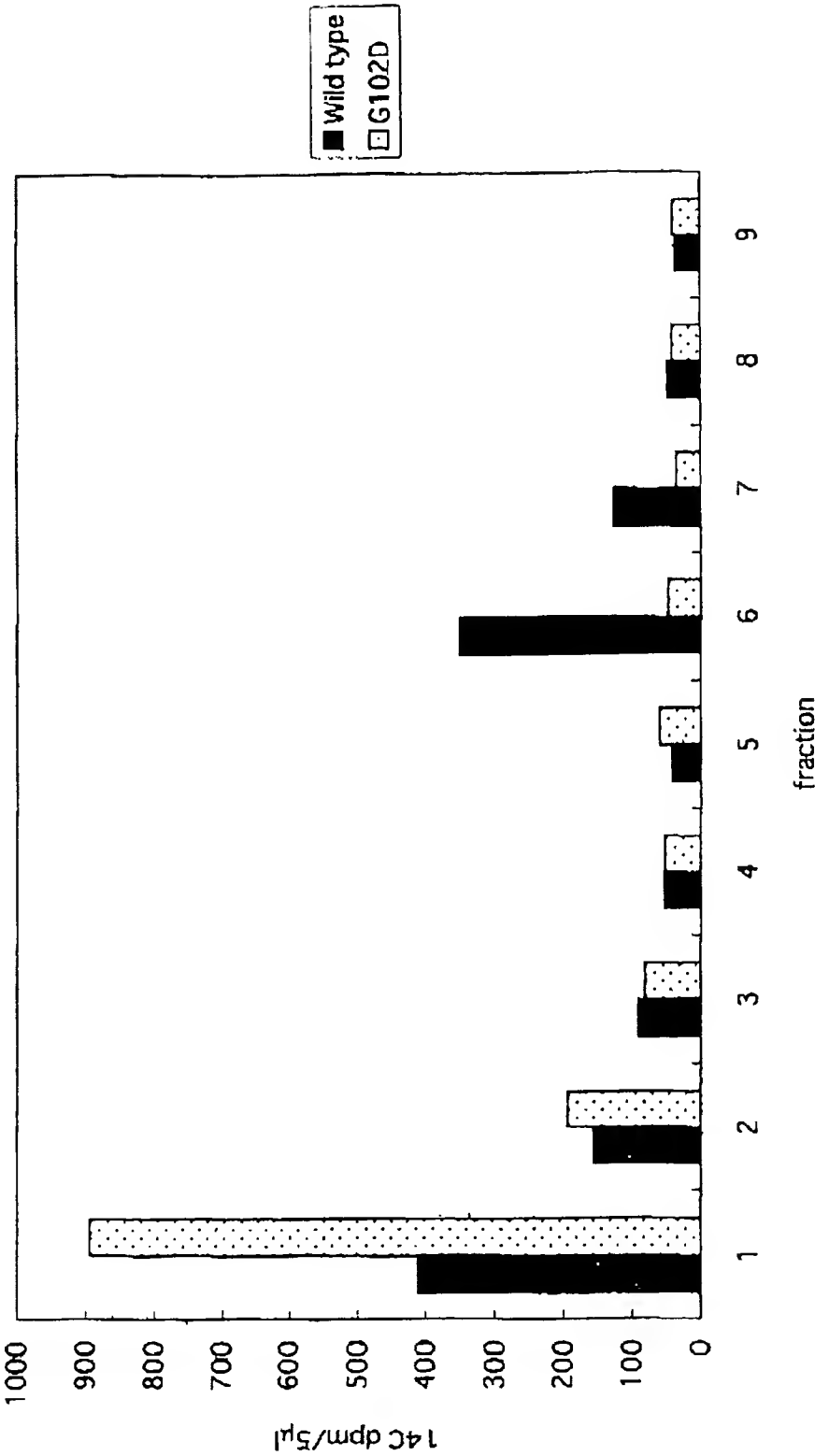
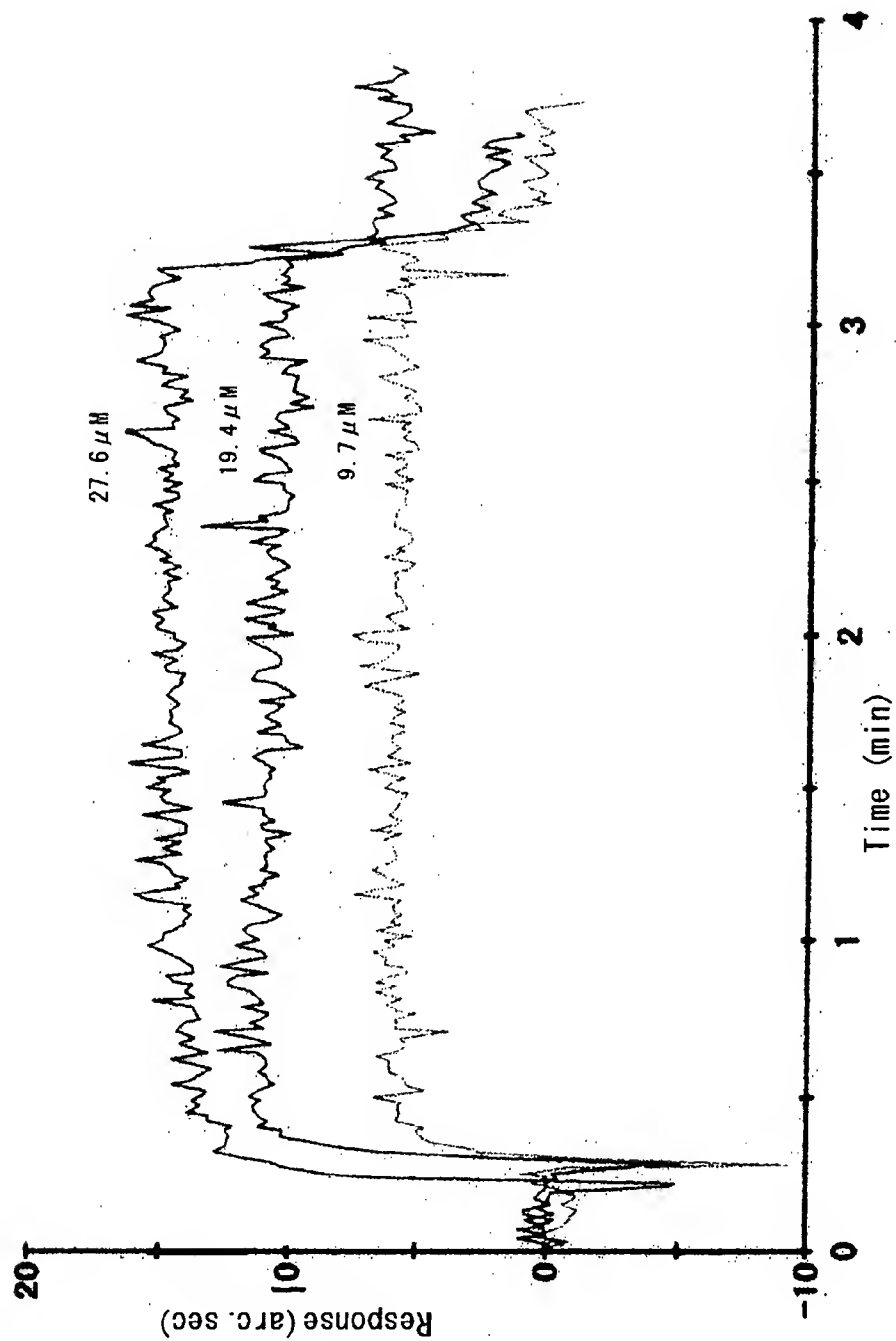
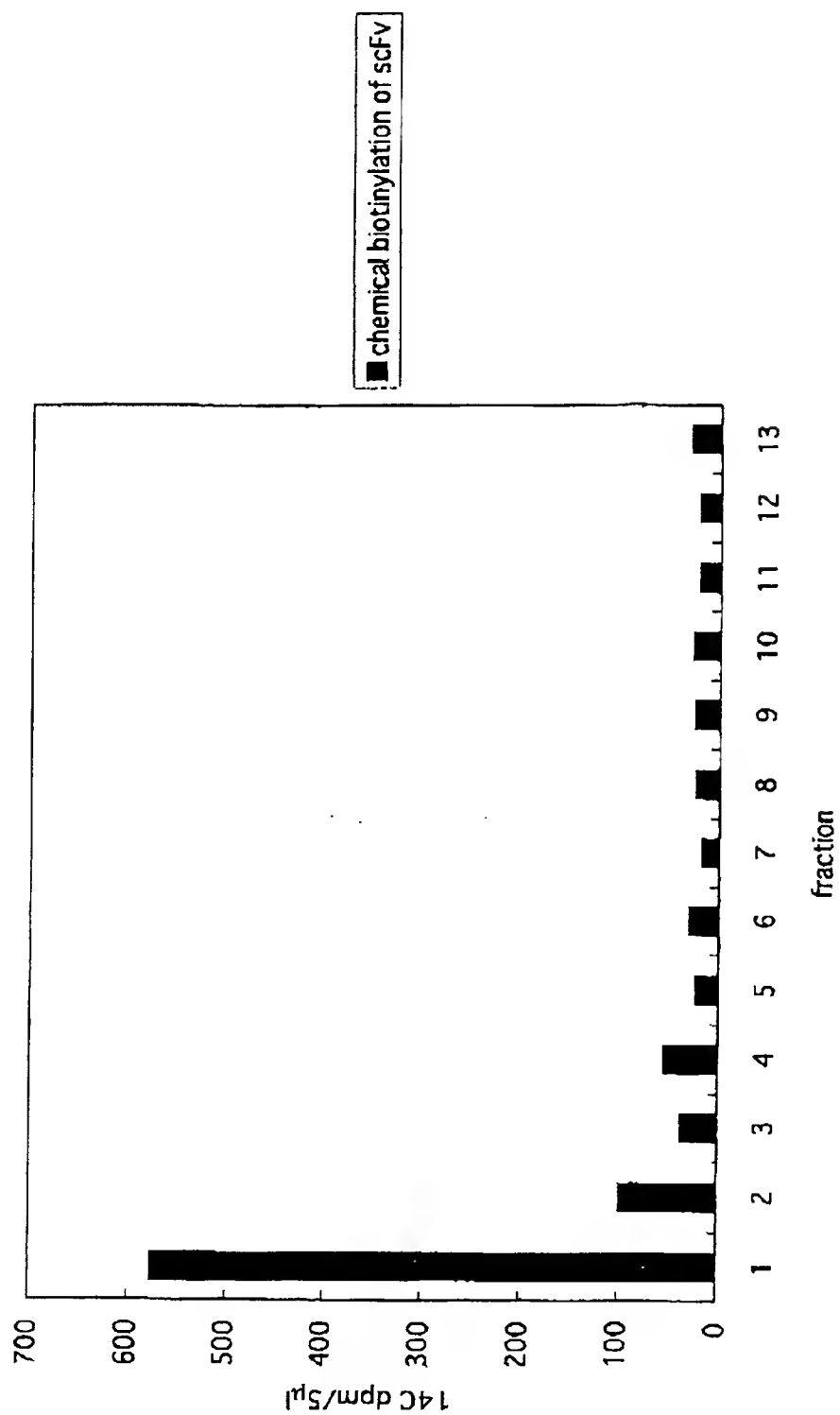


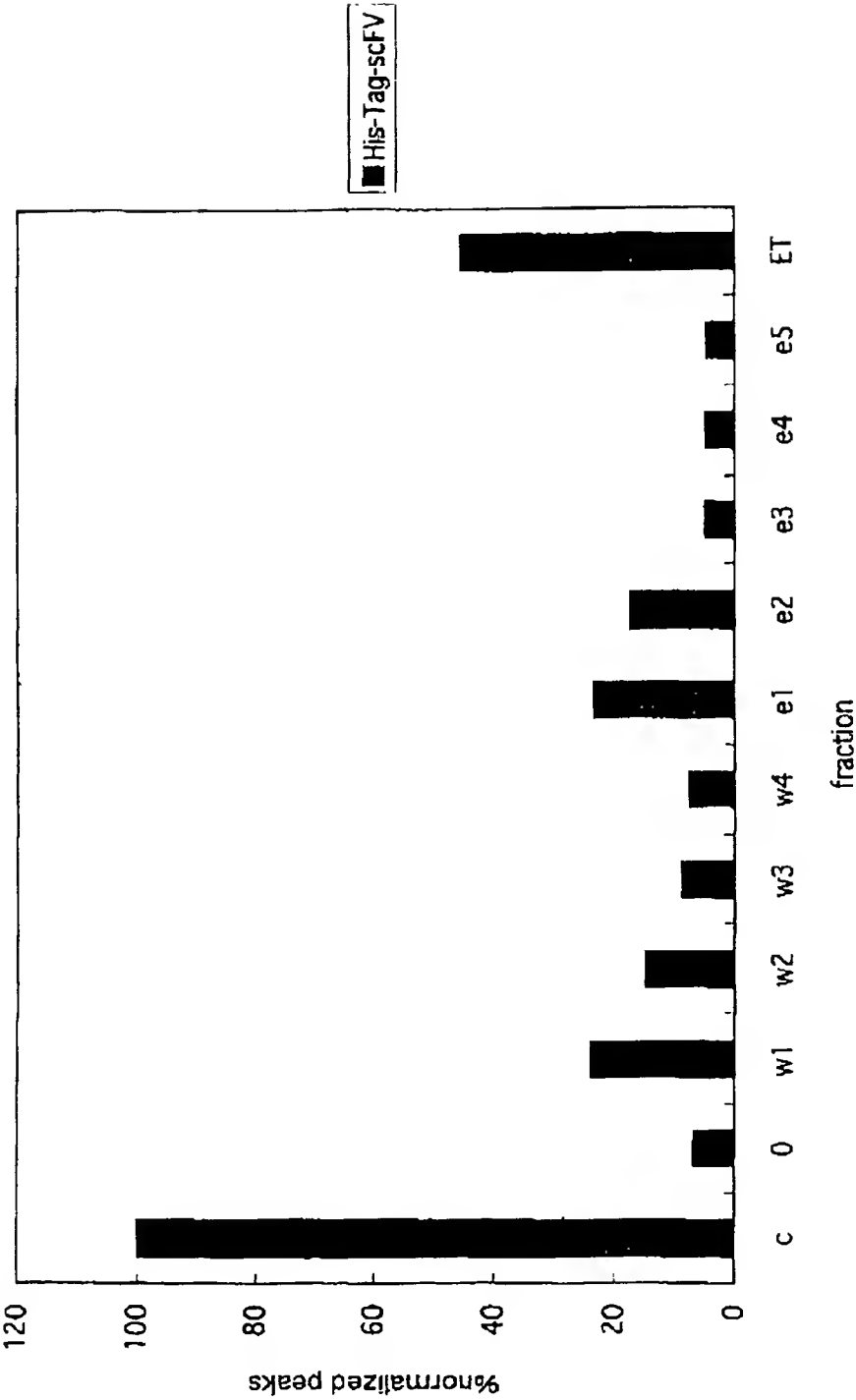
図 4



5



6



SEQUENCE LISTING

<110> Yaeta Endo

<120> Labeled single chain variable fragments

5 <130> GP03-1020PCT

<150> JP P 2002-210067

<151> 2002-07-18

<160> 9

10 <210> 1

<211> 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

15 <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 1

ggtttaaagt atatttttga agctcaaaaa attgaatggc atgaa 45

<210> 2

20 <211> 36

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

25 <400> 2

ctaccagatc tgccatgcag atcgttggtta cccagg

36

<210> 3
<211> 30
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
5 <220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 3
gcttgggccc agagctcacg gtcaggctcg 30

10 <210> 4
<211> 25
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
15 <223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
<400> 4
ggctaagagc tcacggtcag gctcg 25

20 <210> 5
<211> 22
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA
25 <400> 5
gcctgcagct ggcgccatcg at 22

	<210>6	
	<211> 36	
	<212> DNA	
	<213> Artificial Sequence	
5	<220>	
	<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	
	<400>6	
	caaaaaattg aatggcatga accgccgagc tccaac	36
10	<210>7	
	<211> 39	
	<212> DNA	
	<213> Artificial Sequence	
	<220>	
15	<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	
	<400> 7	
	agcttcaaaa atatcattta aaccgacgg gctgctttt	39
	<210>8	
20	<211> 30	
	<212> DNA	
	<213> Artificial Sequence	
	<220>	
	<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA	
25	<400> 8	
	catcaccatc accatcaccc gccgagctcc	30

<210>9

<211> 16

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

5 <220>

<223> Description of Artificial Sequence: Synthetic DNA

<400> 9

ggtaaccgac gggctg

16

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/09140

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07K16/00, C07K19/00, C12N15/09, G01N33/53 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC		
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07K16/00, C07K19/00, C12N15/09, G01N33/53 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) BIOSIS/WPI (DIALOG), REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), MEDLINE (STN)		
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X/Y	ZHANG, H. et al., A human monoclonal antimelanoma single-chain Fv antibody derived from tumor-infiltrating lymphocytes, Cancer Res, 1995, Vol.55, No.16, pages 3584 to 3591	1-2, 5-6, 9-11, 16-17, 20-25, 27 /3-4, 7-8, 12-15, 18-19, 26
X/Y	LUO, D. et al., Expression of a fusion protein of scFv-biotin mimetic peptide for immunoassay, J. Biotechnol., 1998, Vol.65, Nos.2 to 3, pages 225 to 228	1-2, 5-6, 9-11, 16-17, 20-25, 27 /3-4, 7-8, 12-15, 18-19, 26
<input checked="" type="checkbox"/> Further documents are listed in the continuation of Box C. <input type="checkbox"/> See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		"I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 07 August, 2003 (07.08.03)		Date of mailing of the international search report 26 August, 2003 (26.08.03)
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer
Facsimile No.		Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/09140

C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 95/04069 A1 (Affymax Technologies N.V.), 09 February, 1995 (09.02.95) & AU 9475166 A & EP 711303 A1 & US 5874239 A	3-4, 7-8, 12-15, 26
Y	US 5723584 A (Affymax Technologies N.V.), 03 March, 1998 (03.03.98) (Family: none)	3-4, 7-8, 12-15, 26
Y	DUFFY, S. et al., Site-specific, enzymatic biotinylation of recombinant protein in Spodoptera frugiperda cells using biotin acceptor peptides, Anal.Biochem., 1998, Vol.262, No.2, pages 122 to 128	3-4, 7-8, 12-15, 26
Y	MADIN, K. et al., A highly efficient and robust cell-free protein synthesis system prepared from wheat embryos: plants apparently contain a suicide system directed at ribosomes, Proc.Natl.Acad.Sci. USA., 2000, Vol.97, No.2, pages 559 to 564	18-19, 26
Y	RYABOVA, L.A. et al., Functional antibody production using cell-free translation: effects of protein disulfide isomerase and chaperones, Nat. Biotechnol., 1997, Vol.15, No.1, pages 79 to 84	18-19
Y	JIANG, X. et al., Expression of Fab fragment of catalytic antibody 6D9 in an Escherichia coli in vitro coupled transcription/translation system, FEBS Lett, 2002 March, Vol.514, Nos. 2 to 3 pages 290 to 294	18-19
A	BECKETT, D. et al., A minimal peptide substrate in biotin holoenzyme synthetase-catalyzed biotinylation, Protein Sci., 1999, Vol.8, No.4, pages 921 to 929	1-27
P, X	Hirayasu KAWASAKI et al., "Kokassei o Yusuru Tansa Kotai no Musaibo Gosei", Seikagaku, 25 August, 2002 (25.08.02), Vol.74, No.8, pages 870, 3P-207	1-27

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/09140

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:

1. ☐ Claims Nos.:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. ☐ Claims Nos.:
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. ☐ Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).

Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)

This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:

The inventions as set forth in claims 1 to 9 and 12 to 27 relate to a labeled single chain antibody, while the inventions as set forth in claims 10 to 11 relate to a DNA wherein DNAs respectively encoding the heavy chain and the light chain of an antibody are linked together via a DNA encoding a linker. Although they are common to each other in relating to a single chain antibody, a single chain antibody cannot be considered as a special technical feature because of having been publicly known as reported in Cancer Res, 1995, Vol.55, No.16, p.3584-3591, etc. Thus, it does not appear that there is a technical relationship between these groups of inventions involving special technical features. Thus, these groups of inventions (continued to extra sheet)

1. ☐ As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. ☒ As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. ☐ As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. ☐ No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:

Remark on Protest ☐ The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
☐ No protest accompanied the payment of additional search fees.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/09140

Continuation of Box No.II of continuation of first sheet(1)

do not have relevancy to each other and are not considered as relating to a group of inventions so linked as to form a single general inventive concept.

Such being the case, claims of the present case have 2 groups of inventions.

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl. ⁷ C07K16/00, C07K19/00, C12N15/09, G01N33/53		
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. Cl. ⁷ C07K16/00, C07K19/00, C12N15/09, G01N33/53		
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) BIOSIS/WPI (DIALOG), REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), MEDLINE (STN)		
C. 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/Y	ZHANG, H. et al., A human monoclonal antimelanoma single-chain Fv antibody derived from tumor-infiltrating lymphocytes, Cancer Res, 1995, Vol.55, No.16, p.3584-3591	1-2, 5-6, 9-11, 16-17, 20-25, 27 /3-4, 7-8, 12-15, 18-19, 26
<input checked="" type="checkbox"/> C欄の続きにも文献が列挙されている。 <input type="checkbox"/> パテントファミリーに関する別紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー 「A」 特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 「E」 国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの 「L」 優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す) 「O」 口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 「P」 国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願日の後に公表された文献 「T」 国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの 「X」 特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」 特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの 「&」 同一パテントファミリー文献		
国際調査を完了した日 07.08.03	国際調査報告の発送日 26.08.03	
国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官 (権限のある職員) 七條 里美 電話番号 03-3581-1101 内線 3448	4B 2936

C (続き) . 関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/Y	LUO, D. et al., Expression of a fusion protein of scFv-biotin mimetic peptide for immunoassay, J Biotechnol, 1998, Vol. 65, No. 2-3, p. 225-228	1-2, 5-6, 9-1 1, 16-17, 20-2 5, 27 /3-4, 7-8, 12- 15, 18-19, 26
Y	WO 95/04069 A1 (Affymax Technologies N.V.) 1995.02.09 & AU 9475166 A & EP 711303 A1 & US 5874239 A	3-4, 7-8, 12-1 5, 26
Y	US 5723584 A (Affymax Technologies N.V.) 1998.03.03 (ファミリーなし)	3-4, 7-8, 12-1 5, 26
Y	DUFFY, S. et al., Site-specific, enzymatic biotinylation of recombinant proteins in Spodoptera frugiperda cells using biotin acceptor peptides, Anal Biochem, 1998, Vol. 262, No. 2, p. 122-128	3-4, 7-8, 12-1 5, 26
Y	MADIN, K. et al., A highly efficient and robust cell-free protein synthesis system prepared from wheat embryos: plants apparently contain a suicide system directed at ribosomes, Proc Natl Acad Sci U S A, 2000, Vol. 97, No. 2, p. 559-564	18-19, 26
Y	RYABOVA, L. A. et al., Functional antibody production using cell-free translation: effects of protein disulfide isomerase and chaperones, Nat Biotechnol, 1997; Vol. 15, No. 1, p. 79-84	18-19
Y	JIANG, X. et al., Expression of Fab fragment of catalytic antibody 6D9 in an Escherichia coli in vitro coupled transcription/translation system, FEBS Lett, 2002 Mar, Vol. 514, No. 2-3, p. 290-294	18-19
A	BECKETT, D. et al., A minimal peptide substrate in biotin holoenzyme synthetase-catalyzed biotinylation, Protein Sci, 1999, Vol. 8, No. 4, p. 921-929	1-27
PX	川崎平康他, 高活性を有する単鎖抗体の無細胞合成, 生化学, 2002年8月25日, 第74巻, 第8号, p. 870, 3P-207	1-27

第I欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)

法第8条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。

1. ☐ 請求の範囲 _____ は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。つまり、
2. ☐ 請求の範囲 _____ は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. ☐ 請求の範囲 _____ は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に従って記載されていない。

第II欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)

次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。

請求の範囲1-9, 12-27は、標識化単鎖抗体に係る発明である。一方、請求の範囲10-11は、抗体の重鎖および軽鎖をコードするDNAがリンカーをコードするDNAを介して連結されているDNAに係る発明である。ここで、両者は、単鎖抗体に係るものであるという点で共通しているが、単鎖抗体は、「Cancer Res, 1995, Vol. 55, No. 16, p. 3584-3591」等に記載されるように、既に公知であるから、特別な技術的特徴であるとはいえない。そうすると、両者は、特別な技術的特徴を含む技術的な関係にあるものとはいえず、単一の一般的発明概念を形成するように関連しているものとは認められない。よって、本出願の請求の範囲に記載された発明の数は2である。

1. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求の範囲について作成した。
2. ☒ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4. ☐ 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。

追加調査手数料の異議の申立てに関する注意

- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
- ☐ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。